(51) Int. C1.

## (12)公表特許公報(A)

FΙ

(11) 特許出願公表番号 特表2006-507366

テーマコード (参考)

(P2006-507366A) (43) 公表日 平成18年3月2日(2006.3.2)

A61K 8/	0 (2006.01)	A61K	7/00	С	4C083	
A61K 8/	2 (2006.01)	A61K	7/00	J	4J026	
A61K 8/	0 (2006.01)	A61K	7/025			
A610 1/	4 (2006.01)	A61K	7/027			
A610 1/		A61K	7/031			
		審查請求		存請求 未請求	(全 42 頁)	最終頁に統
(21) 出願番号	特願2005-501932 (	P2005-501932)	(71) 出願人	391023932		
(86) (22) 出願日	平成15年9月26日 (	2003. 9. 26)		ロレアル		
(85) 翻訳文提出日	平成17年5月25日(	2005. 5, 25)		フランス国パ	リ、リューロワ	イヤル 14
(86) 国際出願番号	PCT/FR2003/002845	5	(74)代理人	100064908		
(87) 国際公開番号	W02004/028491			弁理士 志賀	正武	
(87) 国際公開日	平成16年4月8日(20	004.4.8)	(74)代理人	100089037		
(31) 優先權主張番	号 02/11949			弁理士 渡邊	壁	
(32) 優先日	平成14年9月26日 (	2002. 9. 26)	(74)代理人	100108453		
(33) 優先權主張国	フランス (FR)	<i>'</i>		弁理士 村山	菏彦	-
(31) 優先権主張番	号 02/16437		(74)代理人	100110364		
(32) 優先日	平成14年12月20日	(2002, 12, 20)		弁理士 実広	信哉	
(33) 優先權主張国	フランス (FR)		(72) 発明者	ヴェロニク・	フェラーリ	
(31) 優先權主張番			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	フランス・F・		メゾンーザル
(32) 優先日	平成15年5月21日(	2003.5.21)		フォール・リ	ュ・サン・ジョ	ルジュ・12
(33) 優先權主張国	フランス (FR)					
					拒	終質に続く

#### (54) 【発明の名称】配列ポリマーを含む耐移行性化粧品組成物

### (57)【要約】

本発明は、化粧品として許容できる少なくとも1種の有機液体媒体および、少なくとも1種の皮膜形成性直鎖状配列エチレン系ポリマーを含む化粧品組成物であって、前記ポリマーが組成物中に十分な量で存在する場合、前記組成物が35%以下の移行を有する堆積を形成することができる化粧品組成物に関する。本発明は、メークアップおよびケラチン物質、すなわち皮膚および唇のケアに使用することができる。

【特許請求の節囲】

【請求項1】

化粧品として許容できる少なくとも1種の有機液体媒体および、少なくとも1種のスチレンを含まない皮膜形成性直鎖状プロックエチレン系ポリマーを含む化粧品組成物であって、前記ポリマーが組成物中に十分な量で存在する場合、35%以下の移行を有する堆積を形成することができる化粧品組成物。

化粧品として許容できる少なくとも1種の有機液体媒体および、少なくとも1種の非エラストマー性皮膜形成性直鎖状プロックエチレン系ポリマーを含むリップ用メークアップ組成物であって、前記ポリマーが組成物中に十分な量で存在する場合、35%以下の移行を有する堆積を形成することができるリップ用メークアップ用組成物。

【請求項3】

【請求項2】

30%以下、好ましくは25%以下、好ましくは20%以下、好ましくは15%以下、好ましくは10 %以下および好ましくは5%以下、の移行を有する堆積を形成することができることを特徴 とする、請求項1または21に引載の組成物。

【請求項4】

ブロックポリマーが、少なくとも1重量%の活性物質含有量で、pHの変更を行わずとも、 室温(25℃)で、水あるいは水と2から5個の炭素原子を含む直積または分枝状低数モノアル コールとの混合物に不溶性であることを特徴とする、請求項1から3のいずれか一項に配載 の組成物。

【請求項5】

プロックポリマーが、異なるガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの第1プロック および少なくとも1つの第2プロックを含み、前記第1および第2プロックが少なくとも1つ の第1プロックの構成モノマーおよび少なくとも1つの第2プロックの構成モノマーを含む 中間プロックを介して連載されている、競叉項1からのいずカルー項に配轄の日成物。

【請求項

第1および第2プロックが、第1および第2プロック間でのガラス転移温度(Tg)の差が10℃ を超える、好ましくは20℃を超える、優先的には30℃を超える、より優先的には40℃を超える第1および第2プロックであることを特徴とする、請求項5に記載の組成物。

【請求項7】

中間プロックが、第1および第2プロックのガラス転移温度の間にあるガラス転移温度を 有することを特徴とする、請求項5または6に記載の組成物。 【請求項8】

前記プロックポリマーの第1および第2プロックが互いに相容性ではないことを特徴とする、請求項5から7のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項9】

ブロックポリマーが、2を超える、好ましくは2.5以上、好ましくは2.8以上および好ま しくは2.8と6の間の多分散指数を有することを特徴とする、請求項5から8の一項に記載の 組成物。

【請求項10】

ブロックポリマーの第1プロックが、

a)40℃以上のTgを有するブロック、

b)20℃以下のTgを有するブロック、

c)20と40℃の間のTgを有するブロック、

から選択され、かつ、

第2ブロックが、第1ブロックとは異なるカテゴリーa)、b)またはc)から選択されることを 特徴とする、請求項5から9のいずれか一項に記載の組成物。

【請米項11】

プロックポリマーが、40℃以上のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの第1プロックおよび20℃以下のガラス転移温度を有する少なくとも1つの第2プロックを含むことを

40

20

30

特徴とする、請求項5から10のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項12]

第1プロックの割合が、重量でポリマーの20%から90%、よりよくは30%から80%、さらによりよくは50%から70%の範囲であることを特徴とする、請求項11に記載の組成物。

【請求項13】

20で以下の $T_{\rm g}$ を有する第2プロックの割合が、重量でポリマーの5%から75%、よりよくは15%から50%、さらによりよくは25%から45%の範囲であることを特徴とする、請求項11または12に記載の組成物。

[請求項14]

ブロックポリマーが、20と40℃の間のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1つの第1 ブロックおよび20℃以下のガラス転移温度または40℃以上のガラス転移温度を有する少な くとも1つの第2ブロックを含むことを特徴とする、請求項5から10のいずれかー項に記載 の組成物。

[請求項15]

20と40℃の間のTgを有する第1プロックの割合が、重量でポリマーの10%から85%、よりよくは30%から80%、さらによりよくは50%から70%の範囲であることを特徴とする、請求項・14に記載の組成物。

【請求項16】

第2プロックが40℃以上のガラス転移温度(Tg)を有することを特徴とする、請求項14または15に記載の組成物。

【請求項17】

40℃以上のガラス転移温度を有する第2プロックの割合が、重量でポリマーの10%から85 %、好ましくは20%から70%、よりよくは30%から70%の範囲であることを特徴とする、請求 項14から16のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項18]

第2プロックが20℃以下のTgを有することを特徴とする、請求項14または15に記載の組成物。

【請求項19】

20℃以下のガラス転移温度を有するプロックの創合が、重量でポリマーの20%から90%、 よりよくは30%から80%、さらによりよくは50%から70%の範囲であることを特徴とする、請 求項10から12および18のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項20]

40℃以上の $T_2$ を有するプロックが、ホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度、特に40から150での範囲、および優先的には60で以上、特に50でから120での範囲の $T_3$ を有する10または複数のモノマーに全体的または窓分的に由来することを特徴とする、請求項10から19のいず10か一項に記載の組成物。

[請求項21]

40℃以上のガラス転移温度を有するプロックが、ホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーに由来するコポリマーであることを特徴とする、請求項20に記載の租成物。

[請求項22]

ホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーが、以下のモノマー、 式CH₂=C (CH₁)-C00R,のメタクリレート

(式中、R,は、メチル、エチル、プロピルまたはイソプチル基など、1から4個の炭素原子を含む直鎖または分枝状非置換アルキル基を表すか、あるいはR,は、C<sub>4</sub>からC<sub>12</sub>のシクロアルキル基を表す)、

式CH2=CH-COOR2のアクリレート

(式中、 $R_2$ は、イソポルニルアクリレートまたはtert-ブチル基など、 $C_4$ から $C_{12}$ のシクロアルキル基を表す)。

以下の式の(メタ)アクリルアミド

20

$$CH_2 = C$$
 $CO \longrightarrow N$ 
 $R_8$ 

(式中、 $R_7$  および $R_8$  は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素原子、またはn-ブチル、t-ブチル、イソプロピル、イソヘキシル、イソオクチルまたはイソノニル基のような、1から12個の炭素原子の直鎖または分枝状アルキル基を表すか、あるいは $R_5$ は、Hを表しかつ $R_8$ は、1,1-ジメチル-3-オキソブチル基を示し、かつR は、1またはメチルを表す)、

ならびに、これらの混合物、

から選択されることを特徴とする、請求項20および21のいずれかに記載の組成物。

#### [請求項23]

ホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーが、メチルメタクリレート、イソプチルメタクリレートおよびイソボルニル(メタ)アクリレート、ならびにこれらの 混合物から選択されることを特徴とする、請求項20から22のいずれか一項に配載の組成物

#### 【請求項24】

40℃以上のIgを有するプロックが、ホモポリマーであることを特徴とする、請求項10か520、22および23のいずれか一項に記載の組成物。

20

#### [請求項25]

20℃以下のTg&を有するプロックが、全体的または部分的に、ホモポリマーが20℃以下、 特に-100から20℃の範囲、好ましくは15℃以下、特に-80℃から15℃の範囲、および優先 的には10℃以下、特に-50℃から0℃の範囲のガラス転移温度を有する1つまたは複数のモ ノマーに由来することを特徴とする、請求項10から14、18および19のいずれか一項に配載 の組成物。

#### [請求項26]

ホモポリマーが20℃以下のガラス転移温度を有するモノマーが、以下のモノマー、式CH<sub>2</sub>=CHC00R<sub>3</sub>のアクリレート

(式中、 $R_3$ は、0、NおよびSから選択される1つまたは複数のヘテロ原子が任意選択で挿入される、 $tert-プチル基を除く、直鎖または分枝状の<math>C_1$ から $C_{12}$ の非置換アルキル基を要す

. 式CH2=C(CH3)-COOR のメタクリレート

(式中、 $R_4$ は、0、NおよびSから選択される1つまたは複数のヘテロ原子が任意選択で挿入される、直鎖または分核状の $C_8$ から $C_1$ の非置換アルキル基を表す)、

式Rs-CO-O-CH=CHoのピニルエステル

(式中、Rsは、直鎖または分枝状のCaからC12のアルキル基を表す)、

メチルピニルエーテルおよびエチルピニルエーテルのような、 $C_4 \sim C_{12}$ アルキルピニルエーテル、

N-オクチルアクリルアミドのような、N-(C<sub>4</sub>~C<sub>12</sub>)アルキルアクリルアミド、

ならびにこれらの混合物、

から選択されることを特徴とする、請求項25に記載の組成物。

#### [請求項27]

ホモポリマーが20℃以下のガラス転移温度を有するモノマーが、アルキル鎖が1か510 の炭素原子を含む、tert-ブチル基を除く、アルキルアクリレートから選択されることを 特徴とする、誘東項が5または26に記載の組成物。

#### [請求項28]

20℃以下のガラス転移温度を有するブロックがホモポリマーであることを特徴とする。

請求項10から15および19から27のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項29】

20と40℃の間のTgを有するプロックが、全体的または部分的に、ホモポリマーが20と40 ての間のガラス転移温度を有する1つまたは複数のモノマーに由来することを特徴とする 請求項108よび14から28のいずれか一項に配置の組成物。

【請求項30】

20と40℃の間のTgを有するプロックが、n-ブチルメタクリレート、シクロデシルアクリ レート、ネオペンチルアクリレートおよびイソデシルアクリルアミドから選択されるモノ マーのホモポリマーであることを特徴とする、請求項10および14から29のいずれか一項に 記載の組成物。

【請求項31】

20と40℃の間のTgを有するブロックが、

ホモポリマーが40で以上のTg、特に40℃から150℃の範囲、好ましくは50℃以上、特に50から120℃の範囲、および優先的には60℃以上、特に60℃から120℃の範囲のTgを有する・ キノマー・

ならびに、ホモポリマーが20℃以下、-100から20℃の範囲、好ましくは15℃以下、特に<math>-80℃から15℃の範囲、および優先的には<math>10℃以下、例えば<math>-50℃から0℃の範囲のTgを有するモノマー、

に全体的または部分的に由来するコポリマーであることを特徴とする、請求項10および14から29のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項32】

20と40での間のTgを有するプロックが、全体的または部分的に、メチルメタクリレート、イソポルニル(メタ)アクリレート、トリフルオロエチルメタクリレート、プチルアクリレート、ならびにこれらの混合物から選択されるモノマーに由来することを特徴とする、請求項10、14から29および31のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項33]

第1プロックおよび/または第2プロックが少なくとも1つの追加的なモノマーを含むこと を特徴とする、請求項10から23、25から27、29、31および32のいずれか一項に記載の組成 物。

【請求項34】

道加的なモノマーが、親水性モノマー、1つまたは複数のケイ素原子を含むエチレン性 不動力を含むモノマー、およびこれらの混合物から選択されることを特徴とする、請求項 33に配載の組成物。

【請求項35】

追加的なモノマーが、

少なくとも1つのカルボン酸またはスルホン酸官能基を含むエチレン性不飽和モノマー

式CH2=C(CH2)-COOReのメタクリレート

(式中、R<sub>6</sub>は1から4個の炭素原子を含む直鎖または分枝状のアルキル基を表し、前記アルキル基はヒドロキシル基およびハロゲン原子から選択される1つまたは複数の置換基により置換されている)、

式CH2=C(CH3)-COORgのメタクリレート

(式中、Rgは0、NおよびSから選択される1つまたは複数のヘテロ原子が任意選択で挿入される、直鎖または分枝状のCgからCgのアルキル基を表し、前記アルキル基はヒドロキシル基およびハロゲン原子から選択される1つまたは複数の置換基により置換されている)、式CHg-CRICOOR,nのアクリレート

(式中R, はヒドロキシル基およびハロゲン原子から選択される1つまたは複数の置換基により置換されている直鎖または分枝状のC,からC,2のアルキル基を表し、あるいは、R1。は、5から30回のオキシエチレン単位の繰り返しを有するC,からC,2のアルキルーO-POE(ボリ

10

20

オキシエチレン)を表し、あるいは $R_{10}$ は、5から30個の酸化エチレン単位を含むポリオキシエチレン化された基を表す)、

少なくとも1つの第3級アミン官能基を含むエチレン性不飽和モノマー、

ならびにこれらの混合物から選択されることを特徴とする、請求項33または34に記載の組成物。

[請求項36]

道加的なモノマーが、アクリル酸、メタクリル酸およびトリフルオロエチルメタクリレート、ならびにこれらの混合物から選択されることを特徴とする、請求項33から35のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項37]

追加的なモノマーが、第1および/または第2ブロックの全重量に対して、1重量%から30 重量%で存在することを特徴とする、請求項33から36のいずれか一項に記載の組成物。

【糖求項38】

第1および第2プロックがそれぞれ、(メタ)アクリル酸エステルから選択される少なくとも1つのモノマー、および任意選択で(メタ)アクリル酸から選択される少なくとも1つのモノマー、およびこれらの混合物を含むことを特徴とする、請求項10から37のいずれか一項 に配載の組成物。

【請求項39】

第1および第2プロックがそれぞれ、全体的に、(メタ)アクリル酸エステルから選択される少なくとも1つのモノマー、および任意選択で(メタ)アクリル酸から選択される少なくとも1つのモノマー、ならびにこれらの混合物に由来することを特徴とする、請求項10から38のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項40】

ブロックポリマーがスチレンを含まないことを特徴とする、請求項2から39のいずれか 一項に記載の組成物。

【請求項41】

プロックポリマーが、300,000以下、好ましくは35,000から200,000の範囲、よりよくは45,000から150,000の範囲の重量平均分子量(N\*)を有することを特徴とする、請求項1から40のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項42]

ブロックポリマーが、70,000以下、好ましくは10,000から60,000の範囲、よりよくは12,000から50,000の範囲の数平均分子量(Min)を有することを特徴とする、請求項1から41のいずれか一項に記載の組成物。

30

【請求項43】

ブロックポリマーが、エラストマーでないことを特徴とする、請求項1および3から42のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項44】

ブロックポリマーが、組成物の全重量に対して、0.1重量%から60重量%の範囲、好ましくは0.5重量%から50重量%の範囲、より好ましくは1重量%から40重量%の範囲の含有量で存在することを特徴とする、請求項1から43のいずれか一項に記載の組成物。 [請求項4.5]

揮発油を含むことを特徴とする、請求項1から44のいずれか一項に記載の組成物。

[請求項46]

オクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチルシクロペンタシロキサン、ドデカメ チルシクロペキサシロキサン、ペプタメチルペキシルトリシロキサン、ペプタメチルオク チルトリシロキサン、オクタメチルトリシロキサン、デカメチルテトラシロキサン、イソ ドデカン、イソデカンおよびイソペキサデカンから選択される揮発油を含むことを特徴と する、請求項1から45のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項47】

揮発油が、組成物の全重量に対して、1重量%から70重量%の範囲、好ましくは5重量%か

ら50重量%の範囲、優先的には10重量%から35重量%の範囲の含有量で存在することを特徴とする、請求項45または46に記載の組成物。

[請求項48]

不揮発油を含むことを特徴とする請求項1から47のいずれか一項に記載の組成物。

不揮発油が、炭化水素系不揮発性油およびシリコーン不揮発油から選択されることを特徴とする。競求項48に記載の組成物。

【請求項50】

不揮発袖が、組成物の全重量に対して、1重量素から80重量素の範囲、好ましくは5重量素 から60重量素の範囲、優先的には10重量素から50重量素の密囲、特に20重量素から50重量素の 新囲の含有量で存在することを转動とする。 語東項48または4月に記録の組織を が開める方量で存在することを特徴とする。 語東項48または4月に記録の組成と記録の組成と

【請求項51】

ワックス、ベースト状脂肪物質およびガム、ならびにこれらの混合物から選択される、 室温で関体である少なくとも、穏の脂肪物質を含むことを特徴とする、請求項1から50のい ずれか一項に記載の組収物。

【請求項52】

組成物の全重量に対して、0.1重量%から50重量%、好ましくは1重量%から30重量%のワックスを含むことを特徴とする、請求項1から51のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項53】

染料を含むことを特徴とする、請求項1から52のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項54】

追加的な皮膜形成性ポリマー、ビタミン、増粘剤、微量元素、柔軟剤、金属封鎖剤、香料、酸性化または塩基性化剤、防腐剤、サンスクリーン、界面活性剤および酸化防止剤、またはこれらの混合物から選択される化粧品成分を含むことを特徴とする、請求項1から53のいずれか一項に記載の組成物。

【請求項55】

ペーストまたはスティックの形態であることを特徴とする、講求項1から54のいずれか 一項に記載の化粧品組成物。 【鯖東項5.6】

無水形態であることを特徴とする、請求項1から55のいずれか一項に記載の化粧品組成物。

[請求項57]

a)少なくとも1つの区画の範囲を画定する容器であって、前記容器が閉鎖部材により閉鎖されている容器、および

b)前記区画の内部に充填された組成物であって、請求項1から56のいずれか一項に記載されている組成物、

を含む化粧品アセンブリ。

[請求項58]

容器が少なくとも部分的に、少なくとも1種の熱可塑性物質で形成されることを特徴とする、請求項57に記載の化粧品アセンブリ。

[請求項59]

容器が少なくとも部分的に、少なくとも1種の非熱可塑性物質、特にガラスまたは金属 で形成されることを特徴とする、請求項57に記載の化粧品アセンブリ。 [請求項6]

容器の閉鎖位置において、閉鎖部材が容器にねじ留めされることを特徴とする、請求項57から59のいずれか一項に記載のアセンブリ。

【請求項61】

容器の閉鎖位置において、閉鎖部材がねじ留め以外、特にクリック留め、接合または溶 接により容器に連結されることを特徴とする、請求項57か560のいずれか一項に記載のア センブリ 20

30

【請求項62】

組成物が容器内部で加圧されることを特徴とする、請求項57から61のいずれか一項に記載のアセンブリ。

【請求項63】

組成物が容器内部で実質上、大気圧であることを特徴とする、請求項57から61のいずれか一項に記載のアセンブリ。

【請求項64】

ケラチン物質、特に皮膚または唇への請求項1から56のいずれか一項に記載の組成物の 適用を含む、ケラチン物質、特に皮膚または唇をメークアップまたはケアするための非治 接的化粧方法。

[請求項65]

ケラチン物質、特に皮膚または唇における耐移行性の堆積、特に耐移行性のメークアップ結果を得るための、請求項1から56のいずれか一項に記載の組成物の使用。

【請求項66】

ケラチン物質、特に皮膚または唇における耐移行性の堆積、特に耐移行性のメークアッ 対料果を得るための、化粧品として許容できる有機液体媒体を含む化粧品組成物中におけ るスチレンを含まないかつ/または非エラストマー性の皮膜形成性直頭状プロックエチレ ン系ポリマーの使用であって、前記ポリマーが組成物中に十分な量で存在する場合、前記 組成物が35k以下の移行を有する堆積を形成することができるポリマーの使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、ヒトのケラチン物質、例えば皮膚、唇、睫毛、眉毛、爪および毛髪への適用 が意図されている特定のプロックポリマーを含む化粧品組成物に関する。組成物は、より 具体的には、皮膚または輝への適用が金熨されている。

具体的には、

本発明の組成物は、ケラチン物質、具体的には皮膚および唇のためのメークアップ組成物またはケア組成物、-- 好ましくはメークアップ組成物とすることができる。

[0003]

メークアップ組成物は、リップ用メークアップ製品(リップスティック)、ファンデーション、アイシャドウ、メークアップルージュ、コンシーラー製品、アイライナー、ボディメークアップ製品、マスカラ、ネイルエナメルまたはヘアメークアップ製品であってよい

[0004]

ケア組成物は、ボディおよびフェイシャルスキンケア製品、特に日焼け防止製品または スキンカラーリング製品(セルフタンニング製品など)であってよい。組成物はまた、ヘア ケア製品、特にヘアスタイルの維持または毛髪の整髪のためのものであってよい。

【背景技術】

[0005]

リップスティックおよびファンデーション組成物は通常、唇または皮膚、特に顔に審美 的色彩を与えるために使用される。これらメークアップ製品は、一般にワックスおよび油 、顔料および/または充填剤ならびに任意選択で添加物、例えば化粧用のまたは皮膚科学 的医性物瘤を含む。

[0006]

皮膚に適用されたときにこれらの組成物は、移行、すなわち、接触しうるある種の支持 体および特にグラス、カップ、タバコ、衣類または皮膚に、少なくとも部分的に沈着を起 こし、痕跡を残すという欠点を有する。このことは、適用した皮膜の持続性を平凡なもの にし、ファンデーションまたはリップスティック組成物を定期的に適用し直さざるを得な くする。さらに、これらの許客し難い痕跡が特にブラウスの襟に現れると、この種のメー クァップの使用を敬遠する女性も出てくる。

50

10

### [0007]

したがって、接触しうるある種の支持体(グラス、カップ、タバコまた布地)に少なくとも部分的に沈着を起こすことがない堆積を形成するという利点を有する、「耐移行性の」 何または皮膚のメークアップ組成物が求められている。

### [0008]

化粧品組成物の移行を制限するために、揮発油を、特に40重量%を超える含有量で使用することは原知の慣習である。これらの揮発油が大量に存在すると、メークアップ製品、特にリップスティックを使用者にとって不快なものにする。すなわち、メークアップの堆箱がかさかさ感およびつっぱり感を引き起こす。

# 横かかさかさを

耐移行性のメークアップ結果を得る目的で、唇の上で一方が他方の上に適用される2つの別個の組成物形態の製品もまた知られている。例えば、Max Factor社のLip Finityは、2-コート製品であり、シリコーン樹脂および揮発油を含む(ベースコートとして知られる)ベース組成物、ならびに耐移行性のメークアップ製品の快適さを改善するために(特許出願刊の97/17057に記述されているように)ショ糖エステルを含む(トップコートとして知られる)表面組成物である。しかし、顔をメークアップするために2つの組成物を適用しなければならないことは、ある種の使用者にとっては許容し難い可能性がある。

【特許文献 1 】特許出願WO 97/17057

【特許文献 2】特許US 4 887 622

【特許文献3】特許FR 2 796 529

【特許文献 4】特許FR 2 722 380

【特許文献 5 】 特許US 5 492 426

【特許文献 6 】 特許FR 2 761 959

【特許文献7】特許出願VO 01/03538

【特許文献 8 】特許FR 2 806 273

【特許文献 9 】特許 FR 2 775 566

【特許文献 1 0 】特許FR 2 727 609

【特許文献 1 1 】特許出願WO 03/018423

【特許文献 1 2】特許FR 2 791 042

【特許文献 1 3 】特許FR 2 792 618

【非特許文献 1 】 Polymer Handbook、3rd Edition、1989、John Wiley

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

#### [0010]

本発明の目的は、化粧品組成物、特にメークアップ組成物の処方に関する新規手段であって、良好な耐移行特性を有する堆積を得ることを可能にし、特に多量の揮発油を使用することなく、前記堆積がこの組成物のみにより得られることを提供することである。 [0011]

本発明の目的はまた、唇または皮膚上に快適な堆積を得ることを可能にする化粧品組成物、特にメークアップ組成物を提供することでもある。

【課題を解決するための手段】

#### [0012]

本発明者は、後述のように特定のブロックポリマーを使用することにより、このような 組成物を得ることが可能であることを見出した。この組成物は、良好な耐移行特性を有す る、埋織、特にケラン物質、具体的には皮膚または唇のメークアップ結果を得ること を可能にする。さらに、皮膚または唇上に得られる堆積は、使用者にいかなるかさかさ感 またはつっぱり感をももたらすことがない。したがって堆積は快適である。

### [0013]

したがって本発明の主題の1つは、より具体的には、後述のように化粧品として許容できる少なくとも1種の有機液体媒体および、少なくとも1種の皮膜形成性直鎖状プロックエ

10

20

30

0.

チレン系ポリマーを含む化粧品組成物、特に後述のような組成物である。

[0 0 1 4 ]

有利には、本発明の組成物の第一の実施形態に基づき、皮膜形成性直鎖状プロックエチレン系ポリマーは、スチレンを含まず、かつ組成物中に十分な量で存在する場合、前記組成物が35%以下の移行を有する堆積を形成することができる。

[0015]

有利には、本発明の組成物の第二の実施形態に基づき、皮膜形成性直鎖状プロックエチレン系ポリマーは、非エラストマー性であり、かつ組成物中に十分な置で存在する場合、前記組成物が558以下の移行を有する性類を形成することができる。

[0016]

有利には、本発明の組成物は、35%以下、好ましくは30%以下、好ましくは25%以下、好ましくは20%以下、好ましくは10%以下、好ましくは10%以下、好ましくは5%以下の移行を有する性額を形成することができる。

[0017]

本発明の主題の1つはまた、ケラチン物質、具体的には皮膚または唇に対する上記組成 物の適用を含む、ケラチン物質、具体的には皮膚または唇をメークアップまたはケアする ための非治療的薬容が理方法でもある。

[0018]

本発明の主題の1つはまた、ケラチン物質、具体的には皮膚または唇の上に耐移行性の 堆積、特に耐移行性のメークアップ結果を得るための、上記組成物の使用でもある。

[0019]

本発明の主題の1つはまた、ケラチン物質、具体的には皮膚または唇の上に耐移行性の 植物、特に耐移行性のメークアップ結果を得るための、化粧品として許容できる有機液体 媒体を含む化粧品組成物における上記プロックボリマーの使用でもある。

[0020]

本発明の組成物によって得られる堆積の移行は、後述のプロトコールに基づき決定される。

[0021]

面のうちの1つに接着され、33kg/a<sup>3</sup>の密度を有するポリエチレンフォームの支持体(40m x×70mmおよび厚さ3mmの長方形)(RE40X70EP3の名称でJoint Technique Lyonnais Ind社により販売されている)を、支持体の表面を33で±1℃の温度に維持するために40℃の温度に維持したホットプレート上で予熱する。

[0022]

支持体をホットプレート上に置いたままで、組成物を、細いプラシを用いて、支持体の 非特権面全てを置うように途布し、約15μmの組成物の堆積を得る。次いで、支持体を30 分間放置して、乾燥させる。

[0023]

乾燥後、支持体をその接着面で、直径20mmでスクリューピッチ付きのアンピルに結合する。次いで直径18mmの穿孔器を用いて、支持体/堆積アセンブリを細かく切断する。次いでアンピルを引張り試験機(Someco社のStatif Manuel Imada SY-2)付きのプレス機(Someco社のImada DPS-20)にねじで取り付ける。

[0024]

80g/m²の白色コピー用紙をプレス機のベッドに置き、次いで支持体/堆積アセンプリを2.5kgの圧力で30秒間紙に押し付ける。支持体/堆積アセンプリを取り除いた後、堆積の一部が紙の上に移行している。次いで、紙の上に移行した堆積の色を、Winolta CR300色彩計を用いて測定し、色は色彩パラメータL+、a+、b+により特徴付けられる。使用された普通紙の色の色彩パラメータL+。、a+0、b+0を決定する。

[0025]

次いで、移行した堆積の色と普通紙の色との色彩の違い Δ E1を以下の関係を用いて決定 する。

50

10

20

[0026]

【数1】

$$\Delta E1 = \sqrt{(L^* - L_0^*)^2 + (a^* - a_0^*)^2 + (b^* - b_0^*)^2}$$

[0027]

さらに、室温で、約15μmの組成物の堆積を得るために、組成物を細いブラシを用いて 塗り広げることによって、先に使用したものと同一の紙の上に組成物を直接塗布すること により、全移行対照を作成し、次いで、堆積を室温(25℃)で30分間放置して、乾燥させる。 を機後、全移行の対照色に相当する、紙の上に置かれた堆積の色の色影パラメータ1.\*\*

10

20

50

[0028]

全移行の対照色と普通紙の色との色彩の違い AE2を以下の関係を用いて決定する。

[0029]

【数2】

$$\Delta E2 = \sqrt{(L^*'-L_0^*')^2 + (a^*'-a_0^*')^2 + (b^*'-b_0^*')^2}$$

[0030]

パーセンテージで表した組成物の移行は比率、

100 × A E1/A E2

に等しい。

[0031]

測定は、4個の支持体について連続して実施し、移行値は4個の支持体から得られた4個 の測定値の平均に相当する。

[0032]

用語「有機液体」は、室温で液体であるあらゆる非水性製品を意味する。

用語:有物

用語「化粧品として許容できる有機液体媒体」は、室温(25℃)、大気圧(10<sup>5</sup> Pa)で液体である少なくとも1種の有機化合物を含む媒体で、化粧品組成物に通常使用される有機 溶媒および油など、ケラチン物質、特に皮膚または唇と適合する媒体を意味する。 [0034]

本発明の組成物は、スチレンを含まない皮膜形成性直鎖状プロックエチレン系プロック ポリマーを含んでよい。

[0035]

用語「スチレンを含まないポリマー」は、スチレンまたはスチレン誘導体、例えばメチルスチレン、クロロスチレンまたはクロロメチルスチレンなどのスチレンモノマーを10% 未満、好ましくは5%未満、好ましくは2%未満、より好ましくは1%未満含む、あるいは全く含まないことをも養味する。

[0036]

1つの実施形態に基づき、本発明の組成物のブロックポリマーは、脂肪族エチレン系モ ノマーに由来する。用語「脂肪族モノマー」は、芳香族基を含まないモノマーを意味する

[0037]

用語「エチレン系ポリマー」は、エチレン性不飽和を含むモノマーの重合により得られるポリマーを意味する。

[0038]

用語「ブロックポリマー」は、少なくとも2種の異なるブロックおよび好ましくは少なくとも3種の異なったブロックを含むポリマーを意味する。

[0039]

ポリマーは、直鎖状構造のポリマーである。対照的に、非直鎖状構造のポリマーは、例 えば、分枝構造、量型またはグラフト形態のポリマーなどである。

[0 0 4 0 ]

用語「皮膜形成性ポリマー」は、それ自体でまたは皮膜形成助剤の存在下で、支持体、 特にケラチン物質、に接着する連続性皮膜を形成することができるポリマーを意味する。

[0041]

優先的には、本発明の組成物に使用されるポリマーは、その骨格中にケイ素原子を含ま ない。用語「骨格」は、ペンダント側鎖ではなく、ポリマーの主鎖を意味する。

[0042]

有利には、前記プロックボリマーは、異なるガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1 つの第1プロックおよび第2プロックを含み、前記第1プロックおよび第2プロックは少なく とも1つの第1プロックの構成モノマーおよび少なくとも1つの第2プロックの構成モノマー を含む中間プロックを介して結合されている。

[0043]

用語「少なくとも1つのプロック」は、1つまたは複数のプロックを意味する。

[0044]

前述および後述の本文において、用語「第1プロック」および「第2プロック」は、いか なる形にせよ、ポリマー構造中での前記プロックの順序を条件付けるものではない。 [0 0 4 5]

20

30

好ましくは、前記プロックポリマーの第1および第2プロックは、互いに相容しない。

[0046]

用語「互いに相容しないプロック」は、第1プロックに相当するポリマーからおよび第2 ブロックに相当するポリマーから形成される混合物は、室温(25℃)および大気圧(10<sup>5</sup> Pa )で、混合物の全重量(ポリマーおよび溶媒)に対して5重量%以上であるポリマー混合物含 有量に対して、組成物の有機液体媒体の重量の大部分を占める有機液体中で混和しないこ とを意味する。このことは、

i)前記ポリマーは、それぞれの重量比が10/90から90/10の範囲である含有量で混合物中に 存在し、かつ

ii)第1および第2プロッに相当する各ポリマーは、プロックポリマーの平均(重量平均また は数平均)分子量の土15%に等しい平均(重量平均または数平均)分子量を有する、 と理解される。

[0047]

有機液体媒体が有機液体の混合物を含み、かつ2種以上の有機液体が同一の質量比で存 在しなければならない場合、前記ポリマー混合物は、それらの少なくとも1種と混和しな い。

言うまでもなく、有機液体媒体が、1種の有機液体のみを含む場合。この液体は大部分 を占める有機液体である

[0049]

有利には、組成物の大部分を占める有機液体は、プロックポリマーの重合のための有機 溶媒またはプロックポリマーの重合のための有機溶媒の混合物である。

[0050]

好ましくは、本発明の組成物に使用されるブロックポリマーは、水溶性でなく、すなわ ちポリマーは、少なくとも1重量%の活性物質含有量で、pHの変更を伴わずに、室温(25℃) で、水に不溶あるいは水および2から5個の炭素原子を含む直鎖または分枝状低級モノアル コール、例えばエタノール、イソプロパノールまたはn-プロパノールの混合物に不溶であ る。

[0051]

好ましくは、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、エラストマーでない。

[0052]

用語「非エラストマー性ポリマー」は、それを引張る(例えば初期長に比べて30%)意図 の拘束を受けたときに、拘束が止んでもその初期長と実質的に同一の長さに戻ることがな いポリマーを資味する。

[0053]

より具体的には、用語「非エラストマー性ポリマー」は、30%の伸張を受けた後に瞬時回復R、 $(5088 \pm 0.508 \pm 0.508$ 

[0054]

より具体的には、ポリマーの非エラストマー的性質は、以下のプロトコールに基づき決定される。

[0055]

ポリマーの溶液をテフロン (登録商標) コートされた型に注入し、それに引き続き23±5℃および50±10%の相対器度に調整された環境下で乾燥させることにより、ポリマー皮膜を調動する。

[0056]

このように厚さ約100μmのポリマー皮膜が得られ、そこから(例えば穿孔器を用いて)幅 15mmで、長さ80mmの長方形の標本を切断する。

[0057]

この試料に、乾燥と同一の温度および温度条件下で、参照名 Zwickとして販売されている機械を用いて引張り応力を与える。

[0058]

標本は、50mn/分の速度で引張り、かつ留め具の間の距離は50mnであり、これは標本の初期長 $(1_0)$ に相当する。

[0059]

瞬時回復R,は、以下の方法で決定する。

標本を30%(ε aax)、すなわちその初期長(la)の約0.3倍、引張り、

引張り速度に等しい回復速度、すなわち50mm/分を適用することにより、拘束を解除し、拘束ゼロ(ε<sub>1</sub>)に戻した後に、標本の残存伸張をパーセンテージで測定する。

瞬時回復(R<sub>1</sub>)のパーセンテージは、以下の式で与えられる。

 $R_i = \left(\epsilon_{\text{max}} - \epsilon_i\right) / \epsilon_{\text{max}} \times 100$ 

[0061]

遅延回復を決定するために、標本の残存伸張パーセンテージ( $\epsilon_{2h}$ )を測定する。

[0060]

遅延回復(Rox)のパーセンテージは、以下の式で与えられる。

[0062]

 $R_{2h} = \left(\varepsilon_{\text{max}} - \varepsilon_{2h}\right) / \varepsilon_{\text{max}} \times 100$ 

[0063]

純粋に1つの目安として、本発明の1つの実施形態に基づくポリマーは、10%の瞬時回復R ,および30%の遅延回復R<sub>2</sub>,を有する。

[0064]

有利には、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、2を超える多分散指数 lを有する。

[0065]

中間ブロックは、少なくとも1つの第1ブロックの構成モノマーおよび少なくとも1つの 第2ブロックの構成モノマーを含み、これらのブロックが「相容する」ことを可能にする

[0066]

ポリマーの多分散指数Iは、数平均分子量Minに対する重量平均分子量Minの比率に等しい

50

[0067]

重量平均分子量(Nm)および数平均分子量(Nn)は、ゲル浸透液体クロマトグラフィ(THF溶媒、直鎖ポリスチレン標準品により作成した検量線、屈折率検出器)により決定する。

【0068】 本発明の組

本発明の組成物に使用されるプロックポリマーの重量平均分子量(Nav)は、好ましくは30 0.000以下であり、例えば、35,000から200,000、よりよくは45,000から150,000の範囲で ある。

[0069]

本発明の組成物に使用されるブロックポリマーの数平均分子量(Mn)は、好ましくは70,0 0以下であり、例えば、10,000から60,000、よりよくは12,000から50,000の範囲である。 [0,070]

本発明の組成物に使用されるプロックポリマーの多分散指数は、有利には2を超える、 例えば、2より多くかつ3以下、好ましくは2.5以上、例えば2.5から8の範囲、よりよくは2 .8以上、物に2.8から6である。

[0071]

本発明の組成物に使用されるポリマーの各プロックは、1種類のモノマーまたはいくつかの異なる種類のモノマーに由来する。

[0072]

このことは、各プロックがホモポリマーまたはコポリマーからなってよいことを意味し、プロックを構成するこのコポリマーは、順次に、ランダムまたは交互であってよい。

[0073] 有利には、少なくとも1つの第1プロックの構成モノマーおよび少なくとも1つの第2プロックの構成モノマーを含む中間プロックは、ランダムポリマーである。

【0074】 好ましくは、中間ブロックは実質上、第1ブロックおよび第2ブロックの構成モノマーに

由来する。 【0075】

用語「実質上」は、少なくとも85%、好ましくは少なくとも90%、よりよくは95%、さらによりよくは100%を徴味する。

[0076]

有利には、中間プロックは、第1および第2プロックのガラス転移温度の間にあるガラス 転移温度Tgを有する。

[0077]

第1および第2プロックに関して示されるガラス転移温度は、各プロックの構成モノマーの理論的Tg値から決定される理論的Tg値であってよく、Foxの法則として知られる。下記の関係に基づき、Polymer Handbook、3<sup>rd</sup> Edition、1989、John Wileyなどの参照マニュアルに見ることができる。

[0078] [数3]

 $1/Tg=\Sigma(\varpi_i/Tg_i)$ 

[0079]

 $\omega$  , は対象としているプロック中のモノマー i の質量分率であり、 $Tg_1$  はモノマー i のホモポリマーのガラス転移温度である。

[0080]

別に指示がない限り、本特許出願における第1および第2ブロックに関して示されるTg値は理論的Tg値である。

[0081]

50

20

30

an

有利には、ポリマーの第1および第2ブロックは、第1および第2ブロック間でのガラス転 移温度(Tg)の差が、一般に10℃を超える、好ましくは20℃を超える、よりよくは30℃を超 える第1および第2ブロックである。

[0082]

具体的には、第1プロックは、

a)40℃以上のTgを有するプロック、

b)20℃以下のTgを有するブロック、

c)20と40℃の間のTgを有するプロック、

から選択されてよくかつ、

第2プロックが、第1プロックとは異なるカテゴリーa)、b)またはc)から選択されることができる。

[0083]

本発明において、「・・・と・・・の間」は、言及される程界が除外される値の範囲を 意味するよう意図されており、かつ「・・・から・・・まで」および「・・・から・・・ までの範囲」は、原界が含まれる値の範囲を意味するよう音図シャカでいる。

[0084]

a)40℃以上のTeを有するプロック

40 $\nabla$ 以上の $T_{\rm g}$ を有するプロックは、例えば、40から150 $\nabla$ の範囲、好ましくは50 $\nabla$ 以上、例えば50 $\nabla$ から120 $\nabla$ の範囲の $T_{\rm g}$ を有する。

10005

40℃以上のTgを有するプロックは、ホモポリマーまたはコポリマーであってよい。

[0086]

このブロックがホモポリマーである場合、ブロックはホモポリマーが40℃以上のガラス 転移温度を有するモノマーに由来する。

[0087]

この第1プロックがコポリマーである場合、プロックは全体的または部分的に、その性質および濃度が、生成するコポリマーのTgが40℃以上になるように選択される1つまたは複数のモノマーに由来してよい。コポリマーは、例えば、後述のように、

ホモボリマーが40℃以上の $T_8$ 、例えば40から150℃の範囲、好ましくは50℃以上、例えば50℃から120℃の範囲、よりよくは60℃以上、例えば60℃から120℃の範囲の $T_8$ を有するモノマー、ならびに

ホモポリマーが20と40℃の間の $T_8$ を有するモノマーおよび/またはホモポリマーが20℃以下の $T_8$ 、例えば-100か520℃の範囲、好ましくは15で以下、特に-80℃から15℃の範囲 、およびよりよくは10℃以下、10~以下の150℃から10~の範囲の152を有するモノマーから選択される、ホモポリマーが107℃以下の152を有するモノマー、

を含んでよい。

[0088]

ホモポリマーが40℃以上のTgを有するモノマーは、好ましくは、

主要モノマーとしても知られている以下のモノマー、

式CH2=C(CH3)-COOR1のメタクリレート

(式中、 $R_1$ は、メチル、エチル、プロピルまたはイソプチル基など、1から4個の炭素原子を含む直鎖または分枝状非置換アルキル基を表すか、あるいは $R_1$ は、 $C_4$ から $C_{12}$ のシクロアルキル基を表す)、

式CH2=CH-COOR2のアクリレート

(式中、 $R_2$ は、イソポルニル基またはtert-プチル基など、 $C_4$ から $C_{12}$ のシクロアルキル基を表す).

以下の式の(メタ)アクリルアミド

[0089]

20

$$CH_2 = C$$
  $CO - N$   $R_8$ 

[0090]

(式中、R,およびR<sub>4</sub>は、同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素原子、またはn-ブチル、t-ブチル、イソプロピル、イソヘキシル、イソオクチルまたはイソノニル基など、直鎖または分枝状のt,かちt-12。 t-13。 t-14。 t-14。 t-15。 t-16。 t-16。 t-16。 t-17。 t-18。 t-18。 t-18。 t-18。 t-19。 t

もいりョー」 特に好ましい主要モノマーは、メチルメタクリレート、イソプチル(メタ)アクリレート およびイソポルニル(メタ)アクリレート、ならびにこれらの混合物である。

【0092】 b)20℃以下のTgを有するブロック

20℃以下のTgを有するプロックは、例えば、-100から20℃の範囲、好ましくは15℃以下、特に-80℃から15℃の範囲、およびよりよくは10℃以下、例えば-50℃から0℃の範囲のTgを有する。

[0093]

20℃以下のTgを有するブロックは、ホモポリマーまたはコポリマーであってよい。 【0094】

このブロックがホモポリマーである場合、ブロックはこれらのモノマーから調製される。 ホモポリマーが20℃以下のガラス転移温度を有するモノマーに由来する。この第2ブロックは、(対応するホモポリマーの $T_8$ が20℃以下である)1種類のモノマーのみからなるホモポリマーであってよい。

[0095]

20℃以下のTgを有するブロックがコポリマーである場合、ブロックは全体的または部分的に、その性質および濃度が、生成するコポリマーのTgが20℃以下になるように選択される1つまたは複数のモノマーに由来してよい。

[0096]

ポリマーは、例えば、前述のように、

相当するホモボリマーが20℃以下のTg、例えば-100℃から20℃の範囲、好ましくは15℃ 15で、特に-80℃から15℃の範囲、およびよりよくは10℃以下、例えば-50℃から0℃の範 囲のTgを有する1つまたは複数のモノマー。ならTfで

40で以上のTg、例えば40から150での範囲、好ましくは50で以上、例えば50でから120での範囲、よりよくは60で以上、例えば60でから120での範囲のTgを有するモノマーおよび/または、20と40での間のTgを有するモノマーなど、相当するホモポリマーが20で以上のTgを有する1つまたは複数のモノマー、

を含んでよい。 【0097】

好ましくは、20℃以下のTgを有するプロックは、ホモポリマーである。

[0098]

ホモポリマーが20 $\nabla$ 以下のTgを有するモノマーは、好ましくは、以下のモノマー、または主要モノマー、

50

式CH2=CHCOOR3のアクリレート、

R<sub>3</sub>は、O、NおよびSから選択される1つまたは複数のヘテロ原子が任意選択で挿入される、 tert-ブチル基を除く、直鎖または分枝状のC,からC,2の非置換アルキル基を表す、

式CH2=C(CH3)-COOR4のメタクリレート、

式中、R.は、O、NおよびSから選択される1つまたは複数のヘテロ原子が任意選択で挿入さ れる、直鎖または分枝状のCgからCgの非置換アルキル基を表す、

式 R<sub>6</sub>-CO-O-CH=CH<sub>2</sub>のビニルエステル、

式中、Reは、直鎖または分枝状のCaからCaのアルキル基を表す。

ビニルアルコールおよびC」からC、。のアルコールのエーテル、

N-オクチルアクリルアミドなどのN-(C,~C,,)アルキルアクリルアミド、

から選択される。

ならびにこれらの混合物.

[0099]

20℃以下のTeを有するプロックに特に好ましい主要モノマーは、メチルアクリレート、 イソプチルアクリレートおよび2-エチルヘキシルアクリレート、ならびにこれらの混合物 などの、アルキル鎖が1から10個の炭素原子を含む、tert-ブチル基を除く、アルキルアク リレートである。

[0100]

c)20と40℃の間のTgを有するブロック

20と40℃の間のTeを有するブロックは、ホモポリマーまたはコポリマーであってよい。

このブロックが、ホモボリマーである場合、ブロックはホモポリマーが20と40℃の間の ガラス転移温度を有するモノマー(または主要モノマー)に由来する。

[0102]

ホモポリマーが20と40℃の間のガラス転移温度を有するモノマーは、好ましくはn-プチ ルメタクリレート、シクロデシルアクリレート、ネオペンチルアクリレートおよびイソデ シルアクリルアミド、ならびにこれらの混合物から選択される。 [0103]

20と40℃の間のTgを有するプロックがコポリマーである場合、プロックは全体的または 部分的に、その性質および濃度が、生成するコポリマーのTeが20と40℃の間になるように 選択される1つまたは複数のモノマー(または主要モノマー)に由来する。

[0104]

有利には、20と40℃の間のTgを有するプロックは、全体的または部分的に、

前述のように、相当するホモポリマーが40℃以上のTg、例えば40℃から150℃の範囲、 好ましくは50℃以上、例えば50から120℃の範囲、よりよくは60℃以上、例えば60℃から1 20℃の範囲のTgを有する主要モノマー、および

前述のように、相当するホモポリマーが20℃以下のTg、例えば-100℃から20℃の範囲、 好ましくは15℃以下、特に-80℃から15℃の範囲、よりよくは10℃以下、例えば-50℃から 0℃の範囲のTgを有する主要モノマーで、前記モノマーが第1ブロックを形成するコポリマ ーのTeが20と40℃の間になるよう選択されているモノマー、

に由来するコポリマーである。

[0105]

このような主要モノマーは、例えば、メチルメタクリレート、イソポルニルアクリレー トおよびメタクリレート、プチルアクリレートおよび2-エチルヘキシルアクリレート、た らびにこれらの混合物から選択される。

[0106]

好ましくは、20℃以下のTgを有する第2ブロックの割合は、ポリマーの10重量%から85重 量 %、よりよくは20重量 %から70重量 %、さらによりよくは20重量 %から50重量 %の範囲であ

[0107]

好ましくは、本発明の組成物に使用されるポリマーは、スチレンまたはスチレン誘導体 、別えばメチルスチレン、クロロスチレンまたはクロロメチルスチレンなどのスチレンモ ノマーを含まない。

[0108]

しかし、各プロックは他のプロックの少なくとも1種の構成モノマーを低い割合で含んでよい。

[0109]

したがって、第1プロックは、第2プロックの少なくとも1種の構成モノマーを含んでよく、逆の場合も同様である。

[0110]

第1および/または第2ブロックはそれぞれ、上に記述したモノマーに加え、上記の主要 モノマーとは異なる、追加的モノマーとして知られている1つまたは複数の他のモノマー を含んでよい。

[0111]

このまたはこれらの追加的モノマーの性質および量は、これらが存在するブロックが所望のガラス転移温度を有するように選択される。

[0112]

この追加的モノマーは、例えば、

a)親水性モノマー、例えば、

少なくとも1つのカルボンまたはスルホン酸官能基を含むエチレン性不飽和モノマー、 例えば、

アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、無水マレイン酸、イタコン酸、フマル酸、マレイン酸、アクリルアミドプロパンスルホン酸、ビニル安息香酸、ビニルリン酸およびこれ 5の塩、

少なくとも1つの第3級アミン官能基を含むエチレン性不飽和モノマー、例えば、2-ピニ ルビリジン、4-ピニルビリジン、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ジエチルアミノ エチルメタクリレートおよびジメチルアミノプロピルメタクリルアミド、ならびにこれら の塩、

式CH2=C(CH2)-COORsのメタクリレート

(式中、 $R_6$ は、メチル、エチル、プロビルまたはインプチル基など、1から4個の炭素原子を含む直鎖または分枝状のアルキル基を表し、前記アルキル基は、トリフルオロエチルメタクリレートなど、ヒドロキシル基(例えば2-ヒドロキシブロビルメタクリレートおよび2-ヒドロキシエチルメタクリレート)およびハロゲン原子(C1、Br、IまたはP)から選択される1つまたは柱数の電換基により留換されている)、

式CH2=C(CH2)-COOR。のメタクリレート

(式中、 $R_0$ は0、NおよびSから選択される1つまたは複数のヘテロ原子が任意選択で挿入される、直鎖または分枝状の $C_0$ から $C_{12}$ のアルキル基を表し、前記アルキル基はヒドロキシル基およびハロゲン原子(C1、Br、l または<math>F)から選択される1つまたは複数の置換基により置換されている)、

式CH2=CHCOOR,0のアクリレート

(式中R<sub>10</sub>は、2-ヒドロキシプロピルアクリレートおよび2-ヒドロキシエチルアクリレート など、ヒドロキシル基およびハロゲン原子(CI、Br、1またはF)から選択される1つまたは 複数の置換基により置換されている直鎖または分枝状のC<sub>1</sub>からC<sub>12</sub>のアルキル基を表し、 あるいは、R<sub>10</sub>は、5から30回のオキシエチレン単位の繰り返しを有するC<sub>1</sub>からC<sub>12</sub>のアル キル-0-POE(ポリオキシエチレン)、例えばメトキシ-POE、を表し、あるいはR<sub>10</sub>は、5から 30個の酸化エチレン単位を含むポリオキシエチレン化された基を表す)、 リメタクリルオキシブロピルトリメトキシシランおよびメタクリルオキシブロピルトリス

の)メダクリルオキシプロピルトリメトキシシランおよびメダクリルオキシプロピルトリス (トリメチルシロキシ)シランなど、1つまたは複数のケイ素原子を含むエチレン性不飽和 を含むモノマー、

およびこれらの混合物

10

から選択される。

[0113]

特に好ましい追加的モノマーは、アクリル酸、メタクリル酸およびトリフルオロエチルメタクリレート、ならびにこれらの混合物である。

[0114]

1つの好ましい実施形態に基づき、本発明の組成物に使用されるポリマーは、非シリコーン系ポリマー、すなわちケイ素原子を含まないポリマーである。

[0115]

このまたはこれらの追加的モノマーは、一般に、第1および/または第2プロックの全重 置に対して、30重量%以下、例えば1重量%から30重量%、好ましくは5重量%から20重量%、 より好ましくは7重量%から15重量%の隔に相当する。

[0116]

好ましくは、第1および第2プロックはそれぞれ、上に定義したように、(メタ)アクリル 酸エステルから選択される少なくとも、種のモノマー、および任意選択で(メタ)アクリル 酸から選択される1種のモノマー、ならびにこれらの混合物を含む。

[0117]

有利には、第1および第2プロックはそれぞれ、全体的に、上に定義したように、(メタ) アクリル酸エステルから選択される少なくとも1種のモノマー、および任意選択で(メタ) アクリル酸から選択される1種のモノマー、ならびにこれちの混合物に由来する。

[0118]

本発明の組成物に使用されるポリマーは、以下の調製過程に基づくフリーラジカル溶液 重合によって得られてよい。

重合溶媒の一部を適切な反応器に導入し、重合に十分な温度(典型的には60と120℃の間)に到達するまで加熱し、

この温度に到達した後は、重合開始剤の一部の存在下で、第1プロックの構成モノマーを増える。

90%の最大転換度に相当する時間Tの後に、第2ブロックの構成モノマーおよび開始剤の 残りを導入し、

混合物を時間T'(3から6時間の範囲)の間、そのまま反応させ、その後混合物を室温間で冷却し、

重合溶媒中に溶解したポリマーを得る.

[0119]

用語「重合溶媒」は、溶媒または溶媒の混合物を意味する。重合溶媒は、特に酢酸エチル、酢酸ブチル、イソプロパノールおよびエタノールなどのアルコール、イソドデカンなどの脂肪族アルカン、およびこれらの混合物から選択されてよい。好ましくは、重合溶媒は、酢酸プチル、インプロパノールまたはイソドデカンの混合物である。

[0120]

第1の実施形態に基づき、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、a)に前述 したように40℃以上のTgを有する少なくとも1種(特に1種)の第1プロックおよび、b)に前述したように20℃以下のTgを有する少なくとも1種(特に1種)の第2プロックを含む。

[0121]

好ましくは、40℃以上のTgを有する第1プロックは、前述のモノマーなど、ホモポリマーが40℃以上のガラス転移温度を有するモノマーに由来するコポリマーである。

[0122]

有利には、20℃以下のTgを有する第2プロックは、特に前述のようにモノマーに由来するホモポリマーである。

[0123]

好ましくは、40℃以上のTgを有するプロックの割合は、重量でポリマーの20重量%から9 0重量%、よりよくは30重量%から80重量%、さらによりよくは50重量%から70重量%の範囲で ある。

50

20

[0124]

好ましくは、20℃以下のTgを有するブロックの割合は、好ましくは、重量でポリマーの 5重量 %から75重量%、好ましくは15重量%から50重量%、よりよくは25重量%から45重量%の 範囲である。

[0125]

したがって、第1の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは

・ 40℃以上のTg、例えば70から110℃の範囲のTgを有する第1プロック、すなわちメチルメタクリレート/アクリル酸コポリマー、

20℃以下のTg、例えば0から20℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわちメチルアクリレートホモポリマー。および

メチルメタクリレート/アクリル酸/メチルアクリレートコポリマーである中間ブロック

を含んでよい。

[0126]

第2の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、

40℃以上のTg、例えば70から100℃の範囲のTgを有する第1プロック、すなわちメチルメタクリレート/アクリル酸/トリフルオロエチルメタクリレートコポリマー、

20℃以下のTg、例えば0から20℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわちメチルアクリレートホモポリマー、および

メチルメタクリレート/アクリル酸/メチルアクリレート/トリフルオロエチルメタクリ レートランダムコポリマーである中間ブロック、

を含んでよい。

[0127]

第3の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、

40℃以上、例えば85から115℃の範囲のTgを有する第1プロック、すなわちイソボルニルアクリレート/イソプチルメタクリレートコポリマー

20℃以下、例えば-85から-55℃の範囲の4gを有する第2ブロック、すなわち2-エチルへ キシルアクリレートホモポリマー、および

イソポルニルアクリレート/イソプチルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレート : ランダムコポリマーである中間ブロック、

を含んでよい。

[0128]

第4の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、

40℃以上、例えば85から115℃の範囲のTgを有する第1プロック、すなわちイソボルニルアクリレート/メチルメタクリレートコポリマー、

20℃以下、例えば-85から-55℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわち2-エチルへ キシルアクリレートホモポリマー、および

イソボルニルアクリレート/メチルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレートラン ダムコポリマーである中間ブロック、

を含んでよい。

[0129]

第5の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックボリマーは、

40℃以上、例えば95から125℃の範囲のTgを有する第1ブロック、すなわちイソボルニルアクリレート/イソボルニルメタクリレートコポリマー、

20℃以下、例えば-85から-55℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわち2-エチルへ キシルアクリレートホモポリマー、および

イソボルニルアクリレート/イソボルニルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレートランダムコボリマーである中間ブロック。

を含んでよい。

[0130]

第6の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックポリマーは、

40℃以上、例えば85から115℃の範囲のToを有する第1プロック。 すなわちイソボルニル メタクリレート/イソプチルメタクリレートコポリマー.

20℃以下、例えば-35から-5℃の範囲のToを有する第2プロック、すなわちイソプチルア クリレートホモポリマー、および

イソボルニルメタクリレート/イソプチルメタクリレート/イソプチルアクリレートラン ダムコポリマーである中間ブロック.

を含んでよい。

[0131]

第7の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるプロックボリマーは、

40℃以上、例えば95から125℃の範囲のTgを有する第1ブロック、すなわちイソボルニル アクリレート/イソボルニルメタクリレートコポリマー、

20℃以下、例えば-35から-5℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわちイソプチルア クリレートホモポリマー、および

イソポルニルメタクリレート/イソボルニルメタクリレート/イソプチルアクリレートラ ンダムコポリマーである中間ブロック、

を含んでよい。

[0132]

第8の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるブロックポリマーは、

40℃以上、例えば60から90℃の範囲のTgを有する第1プロック、すなわちイソボルニル アクリレート/イソブチルメタクリレートコポリマー、

20℃以下、例えば-35から-5℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわちイソプチルア クリレートホモポリマー、および

イソボルニルアクリレート/イソブチルメタクリレート/イソブチルアクリレートランダ ムコポリマーである中間ブロック、

を含んでよい。

[0133]

第2の実施形態によれば、本発明の組成物に使用されるポリマーは、c)に記述したプロ ックに基づいて、20と40℃の間のガラス転移温度(Tg)を有する少なくとも1種(特に1種)の 第1プロックおよび、h)に前述したように20℃以下のガラス転移温度を有するか、またはa )に前述したように40℃以上のガラス転移温度を有する少なくとも1種(特に1種)の第2プロ ックを含む。

[0134]

好ましくは、20と40℃の間のTgを有する第1プロックの割合は、重量でポリマーの10重 量 % から 8 5 重 量 % 、 より よくは 30 重 量 % から 80 重 量 % 、 さらに より よく は 50 重 量 % から 70 重 量 % の範囲である。

[0135]

第2プロックが40℃以上のTgを有するプロックである場合、プロックは、重量でポリマ 一の10重量%から85重量%、よりよくは20重量%から70重量%、さらによりよくは30重量%か ら70重量%の範囲の割合で存在するのが好ましい。

[0136]

第2プロックが20℃以下のTeを有するプロックである場合、プロックは、重量でポリマ 一の10重量%から85重量%、よりよくは20重量%から70重量%、さらによりよくは20重量%か ら50重量%の範囲の割合で存在するのが好ましい。

[0137]

好ましくは、20と40℃の間のTgを有する第1プロックは、相当するホモポリマーが40℃ 以上のTgを有するモノマーおよび相当するホモポリマーが20℃以下のTgを有するモノマー に由来するコポリマーである。

[0138]

50

10

有利には、20℃以下のTgを有するか、または40℃以上のTgを有する第2ブロックは、ホ モポリマーである。

[0139]

したがって、この第2の実施形態の第1の変形例によれば、本発明の組成物に使用される ポリマーは、

20と40℃の間のTe、例えば25から39℃のTeを有する第1ブロック、すなわち少なくとも1 つのメチルアクリレートモノマー、少なくとも1つのメチルメタクリレートモノマー、お よび少なくとも1つのアクリル酸モノマーを含むコポリマー、

40℃以上、例えば85から125℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわちメチルメタク リレートモノマーからなるホモポリマー、および

10

20

少なくとも1つのメチルアクリレートまたはメチルメタクリレートモノマーを含む中間 ブロック、および

メチルメタクリレート、少なくとも1つのアクリル酸モノマーおよび少なくとも1つのメ チルアクリレートモノマーを含む中間ブロック、

を含んでよい。

[0 1 4 0 ]

この第2の実施形態の第2の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるポリマーは、 20と40℃の間のTg、例えば21から39℃のTgを有する第1プロック、すなわちイソボルニ ルアクリレート/イソブチルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレートを含むコポリ

20℃以下、例えば-65から-35℃の範囲のTgを有する第2ブロック、すなわちメチルメタ クリレートホモポリマー、および

イソボルニルアクリレート/イソブチルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレート ランダムコポリマーである中間プロック、

を含んでよい。

[0141]

この第2の実施形態の第3の変形例によれば、本発明の組成物に使用されるポリマーは、 20と40℃の間のTg、例えば21から39℃のTgを有する第1ブロック、すなわちイソポルニ ルアクリレート/メチルアクリレート/アクリル酸コポリマー、

40℃以上、例えば85から115℃の範囲のTgを有する第2プロック、すなわちイソポルニル アクリレートホモポリマー、および

イソボルニルアクリレート/メチルアクリレート/アクリル酸ランダムコポリマーである 中間プロック.

を含んでよい。

[0142]

プロックポリマーは、組成物の全重量に対して、0.1重量%から60重量%の範囲、好まし くは0.5重量 5から50重量 5の範囲、より好ましくは1重量 5から40重量 5の範囲の含有量で本 発明の組成物中に存在してよい。

[0 1 4 3 ]

1つの特に好ましい実施形態に基づき、組成物の有機液体媒体は、前述のように、プロ ックポリマーの重合のための有機溶媒または有機溶媒のうちの1種である少なくとも1種の 有機液体を含む。有利には、前記有機重合溶媒は、化粧品組成物の有機液体媒体中に重量 の大部分を占める量で存在する有機液体である。

[0144]

本発明の化粧品組成物は、化粧品として許容できる媒体、すなわちケラチン物質、例え ば皮膚、唇、毛髪、睫毛、眉毛、および爪と適合する媒体を含む。

[0145]

本発明の組成物は、少なくと1種の揮発油を含んでよい。

[0146]

用語「油」は、室温(25℃)および大気圧(760mHg)で液体で、皮膚、粘膜(唇)および/ま

たは外皮(爪、睫毛、眉毛または毛髪)と適合する、あらゆる非水性媒体を意味する。

[0147]

用語「揮発油」は、皮膚または臀から1時間未満で蒸発することができ、特に、室温および大気圧で、10<sup>-3</sup>から300maHg(0.13Paから40,000Pa)の範囲の蒸気圧を有するあらゆる 非水性媒体を意味する。

[0148]

本発明によれば、1つ以上の揮発油が使用可能である。

【UI49】 これらの油は、任意選択でペンダントとしてまたはシリコーン鎖末端にアルキルまたは アルコキシ基を含れ膨化水素系油またはシリコーン油であってよい。

[0150]

用語「炭化水素系油」は、炭素および水素原子、およびおそらくは酸素または窒素原子 から実質上形成される、あるいはさらにはこれらからなり、かつケイ素またはフッ素原子 を含まない油を意味する。油は、アルコール、エステル、エーテル、カルボン酸、アミン および/またはアミド基を含んでよい。

[0151]

本発明で使用されてよい揮発性シリコーン油として、2から7個のケイ素原子を含む直頻または環状シリコーンで、これらシリコーンは任繁選択で1から10個の炭素を含むアルキルまたはアルコキシ基を含むシリコーンを挙げることができる。本発明で使用されてよい揮発性シリコーン油として、特にオクタメチルシクロテトラシロキサン、ドデカメチルシウロペンタシロキサン、ドデカメチルシウロペンタシロキサン、ドデカメチルシーシロキサン、ベブタメチルネルシーン・スケメチルトリシロキサン、ベブタメチルオクチルトリンロキサン、ベブタメチルオクチルトリンロキサン、大方ダイナルトアトラシロキサン、ならびにこれらの混合物を挙げることができる。

[0152]

本発明で使用されてよいその他の揮発油として、 $C_8$ - $C_{16}$ の、例えばイソドデカン、イソデカンおよびイソヘキサデカンならびに、例えば、IsoparおよびPermethylの商品名で販売されている油、ならびに特にイソドデカン(Permethyl 99 A)が特に好ましい。  $\{0.15.3\}$ 

揮発油は、組成物の全重量に対して、1重量5から70重量8の範囲、好ましくは5重量8か 550重量38の範囲、優先的には10重量8から35重量8の範囲の含有量で本発明の組成物中に 存在してよい。

[0154]

本発明の組成物中は、不揮発油を含んでよい。

[0155]

用語「不揮発袖」は、 室温(25℃)および大気圧で、少なくとも1時間、皮膚に残存する ことができ、かつ、特に、 室温(25℃)および大気圧で、ゼロではない、0.01maHg(1.33Pa) 未満の、蒸気圧を有する油を食味する

[0156]

不揮発油は、炭化水素系不揮発油およびシリコーン不揮発油から選択されてよい。

[0157] 不輝発油は、極性または無極性不揮発油および無極性不揮発油、ならびにこれらの混合物から選択されてよい。

[0158]

不押発油は、組成物の全重量に対して、1重量5から80重量5の範囲、好ましくは5重量5 から60重量3の範囲、優先的には10重量5から50重量5の範囲、特に20重量5から50重量5の 範囲の含有量で本等即の組成物中に存在してよい。

[0159]

本発明で使用されてよい不振発油として.

流動パラフィン(ペトロラタム)、スクワラン、水添ポリイソプチレン(パールリーム油) 、ペルヒドロスクワレン、ミンク油、タートル油、ダイズ油、スイートアーモンド油、ビ

10

ューティーリーフ油、パーム油、ブドウ種子油、ゴマ種子油、トウモロコシ油、アララ油、オタネ種子油、ヒマワリ油、綿実油、アプリコット油、ヒマシ油、アボカド油、ホホバ油、オリーブ油または穀物胚芽油などの不輝発性投化水素系油:ラノリン酸、オレイン酸、ラウリン酸またはステアリン酸エステル:ミリスチン酸イソプロピル、パルミチン酸イソプロピル、ステアリン酸ブチル、ラウリン酸ヘキシル、アジピン酸ジイソプロピル、イソノナン酸インメール。パルミチン酸2-エチルヘキシル、ラウリン酸2-ヘキシル、デシル、コハク酸ビス(2-エチルヘキシル、) リンゴ酸ジイソステアリル、およびトリイソステアリン酸が 以のでは、パルミチン酸、ステアリル、およびトリイソステアリン酸が とりルまたはジグリセリルなどの、特に C12-C13の の脂肪酸エステル:ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベン酸。オレインアン、リノール酸、リノレン酸またはイソステアリン酸などの、特に C14-C22の高級脂肪酸:セタノール、オレイルアルコール、リノレイルアルコール、リノレール、アリノレールで、リノレール、アリンロールをよびによれらの温め、

不揮発性ポリジメチルシロキサン (PbWS):アルキル、アルコキシまたはフェニル基をペンダントとしてまたはシリコーン鎖の末端に含み、これらの基が2から24個の炭素原子を含むポリジメチルシロキサン:フェニルシリコーン、例えばフェニルトリメチコン、フェールジメチコン、フェールジメチコン、フェールドリメチルシフェニルシリキサン :馬助酸(特に $c_s$ - $c_{c_2}$ の)、脂肪酸アルコール(特に $c_s$ - $c_{c_2}$ の)、脂肪酸アルコール(特に $c_s$ - $c_{c_2}$ の)。脂肪酸アルコール(特に $c_s$ - $c_{c_2}$ の)。これはボリオキシエチレンおよびパまたはポリオキシブロピレン)で修飾されたポリシロキサン:アミノシリコーン:ヒドロキシル基を含むシリコーン:フルオロ基をペンダントとしてまたは1から12個の炭素原子を含むシリコーン)の末端に含み、その一部または全ての水素原子がフッ素原子で置換されているフルオロシリコーン:ならびにこれらの複合物などの不揮発性シリコーン油、を挙げることができる。

[0160]

本発明の組成物はまた、特にワックス、ペースト状脂肪物質およびガム、ならびにこれ らの混合物から選択される、窒温で固体の、少なくともいくつかの脂肪物質を含んでよい これらの脂肪物質は、動物、植物、機糖または合成由来であってよい。

本発明の目的で、用語「ワックス」は、套温(25℃)で関体であり、固体/液体の可逆的 状態変化を受け、かつ30℃以上の、120℃まででよい酸点を有する親油性化合物を意味す る。

[0162]

ワックスの融点は、示差走査熱量計(DSC)、例えばDSC 30の名称でMettler社により販売されている熱量計を用いて測定してよい。

[0163]

ワックスは、炭化水素系ワックス、フッ素系ワックスおよび/またはシリコーンワック スであってよく、かつ植物、無機、動物および/または合成由来であってよい。具体的に は、ワックスは25でより大きい、よりよくは45℃を超える酸点を有する。

[0164]

本発明の組成物に使用されてよいワックスとして、ミツロウ、カルナウパロウ、またはカンデリラロウ、パラフィン、マイクロクリスタリンワックス、セレシンまたはオゾケライト、合成ワックス、例えばポリエチレンワックスまたはフィッシャートロプシュワックス、およびシリコーンワックス、例えば16から45個の炭素原子を含むアルキルまたはアルコキシジメチコンを挙げることができる。

[0165]

ガムは、一般に、高分子量のポリジメチルシロキサン(PDMS)またはセルロースガムまた は多糖類であり、ペースト状物質は一般に、炭化水素系化合物、例えばラノリン類および これらの誘導体、またはPDMSである。

[0166]

固体物質の性質および量は、所望の機械的特性および感触に依存する。指針として、組成物は、組成物の全重量に対して、0.1重量%から50重量%の範囲、よりよくは1重量%から30重量%のワックスを含んでよい。

### [0167]

したがって、組成物は水または水および親水性有機溶媒、例えばアルコールおよび特に、2から5個の炭素原子を含む直鎖または分枝状低数モノアルコール、例えばエタノール、イソプロパノール、またはnープロパノール、および49を値アルコール、例えばグリセリン、ジグリセリン、プロピレングリコール、ソルビトールまたはペンチレングリコール、およびボリエチレングリコール、または親水性のC₂エステルおよびC₂-C₄アルデヒド、の混合物を含んでよい。

# [0168]

水または水および現水性有機溶媒の混合物は、組成物の全重量に対して、0.1重量%から 99重量%、好ましくは10重量%から80重量%の範囲で本発明の組成物中に存在してよい。 [0169]

組成物は、本発明に基づき上に記述したプロックポリマーの他に、皮膜形成性ポリマーなどの追加的ポリマーを含んでよい。本発明に基づき、用語「皮膜形成性ポリマー」は、それ自体でまたは皮膜形成的剤の存在下で、支持体、特にケラチン物質、に接着する連続性皮膜を形成することができるポリマーを意味する。

### [0170]

本発明の組成物に使用されてよい皮膜形成性ポリマーの中で、フリーラジカルタイプまたは重縮合体タイプ合成ポリマー、天然由来のポリマー、およびこれらの混合物を挙げることができる。特に挙げられる皮膜形成性ポリマーには、アクリルポリマー、ポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレアおよびセルロース系ポリマー、例えばニトロセルロースが含まれる。

# [0171]

本発明の組成物はまた、水溶性染料、粉状染料、例えば当業者にはよく知られている顔料、真珠光沢顔料およびフレーク、から選択される1つまたは複数の染料を含んでよい。 架料は、組成物の全重量に対して、0.01重量%から50重量%、好ましくは0.01重量%から30 重量%の範囲で、組成物中に存在してよい。

#### [0172]

用語「顔料」は、白色または有色の、あらゆる形態の無機または有機粒子であって、生理的媒体に不溶でありかつ組成物を着色するよう意図とされていることを意味するものと理解される。

### [0173]

用語「真珠光沢顏料」は、特に、殻に入ったある種の軟体動物により産生されるか、あるいは代替として合成された、あらゆる形態の真珠光沢粒子を意味するものと理解される

#### [0 1 7 4 ]

顔料は、白色または有色であってよく、かつ無機および/または有機顔料であってよい。鉱物顔料の中で挙げられるものは、二酸化チタン、任意選択で表面処理をしたもの、酸化ジルコニウムまたは酸化セリウム、および同様に酸化亜鉛、酸化鉄(黒、黄または赤)または酸化クロム、マンガンパイオレット、グンジョウ、クロム水和物およびコンジョウ、および金属粉、例えばアルミニウム粉または銅粉である。

### [0175]

顔料の中で、挙げられるものは、カーポンプラック、D&Cタイプの顔料、およびコチニールカルミン系またはパリウム、ストロンチウムカルシウムまたはアルミニウム系のレーキである。

# [0176]

言及はまた、効果を有する顔料、天然、合成、有機または無機基質を含む粒子、例えば ガラス、アクリル樹脂、ポリエステル、ポリウレタン、ポリエチレンテレフタレート、セ 10

30

20

cr

ラミックスまたはアルミニウム、などで、前記基質が被覆されていないかまたは金属物質 、例えばアルミニウム、金、銀、プラチナ、銅または青銅で、あるいは金属酸化物、例え ば二酸化チタン、酸化鉄または酸化クロム、およびこれらの混合物で被覆されている顔料 になされてよい。

[0177]

真珠光沢顔料は、チタンまたはオキシ塩化ビスマスで被覆したマイカなどの白色真珠光 沢顔料、酸化鉄で被覆したチタンマイカ、特にコンジョウまたは酸化クロムで被覆したチ タンマイカ、前述のタイプの有機顔料で被覆したチタンマイカなどの有色真珠光沢顔料、 およびまたオキシ塩化ビスマス系の顔料からも選択されてよい。干渉顔料、特に液晶顔料 または多層顔料、もまた使用されてよい。

10

[0178]

水溶性染料は、例えばビートルート汁またはメチレンブルーである。

[0179]

本発明の組成物はまた、少なくとも1種の充填剤を、特に、組成物の全重量に対して、0 .01重量%から50重量%の範囲、好ましくは0.01重量%から30重量%の範囲で含んでよい。用 語「充填剤」は、無色または白色の、あらゆる形態の無機または合成粒子であって、組成 物が製造される温度とは無関係に、組成物の媒体に不溶であるものを意味するものと理解 される。これらの充填剤は、特に組成物のレオロジーまたは感触を改良する働きがある。

[0810]

充填剤は、小板状、球状または楕円状であろうと、結晶形(例えば小葉状、立方、六方 、斜方など)に関わらず、いかなる形態の無機または有機充填剤であってもよい。タルク 、マイカ、シリカ、カオリン、ポリアミド(ナイロン(登録商標))パウダー(Atochem社のOr gasol(登録商標))、ポリ-β-アラニンパウダーおよびポリエチレンパウダー、テトラフル -オロエチレンポリマー (Teflon(登録商標))のパウダー、ラウロイルリジン、デンプン、窒 化ホウ素、塩化ポリビニリデン/アクリロニトリルなどの中空ポリマー微小球、例えばExa pancel(登録商標)(Nobel Industrie社)またはアクリル酸コポリマー(Dow Corning社のPol ytrap(登録商標))およびシリコン樹脂マイクロピーズ(例えばToshiba社のTospearls(登録 商標))、エラストマー性ポリオルガノシロキサン粒子、沈降性炭酸カルシウム、炭酸マグ ネシウム、炭酸水素マグネシウム、ヒドロキシアパタイト、中空シリカ微小球(Maprecos 社のSilica Beads(登録商標))、ガラスまたはセラミックマイクロカブセル、および8から 22個の炭素原子、好ましくは12から18個の炭素原子を含む有機カルボン酸から誘導される 金属石けん、例えばステアリン酸亜鉛、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸リチウ ム、ラウリン酸亜鉛またはミリスチン酸マグネシウムが挙げられる。

[0181]

本発明の組成物はまた、ビタミン、増粘剤、微量元素、柔軟剤、金属封鎖剤、番料、酸 性化または塩基性化剤、防腐剤、サンスクリーン、界面活性剤および酸化防止剤、脱毛防 止剤、ふけ防止剤および推進剤、またはこれらの混合物など、通常化粧品に使用される原 料をも含んでよい。

[0182]

言うまでもなく、当業者であれば、本発明に基づく対応する組成物が、想定される添加 によって悪影響を全く、または実質上受けないように、このまたはこれらの任意選択の追 加的化合物、および/またはその量を選択するよう注意するであろう。

本発明の組成物は特に、懸濁物、分散物、溶液、ゲル、エマルション、特に水中油型(0 /W)エマルション、油中水型(W/O)エマルションまたは多相エマルション(W/O/Wまたは多価 アルコール/0/〒または0/〒/0エマルション)の形態、クリーム、ペースト、ムース、ベシク ル、特にイオン性または非イオン性脂質の分散物、2相または多相ローション、スプレー 、パウダー、ペースト、特にソフトペースト(特に200s<sup>-1</sup>のせん断速度下で、錐体/平板形 状で10分間測定後に、25℃での動的粘度約0.1から40Pa・sを有するペースト)の形態であ ってよい。組成物は、無水であってよく、例えば、無水のスティックまたはペーストであ ってよい。組成物は、洗い流さない組成物であってよい。

[0184]

当業者であれば、自己の一般的知識に基づき、第一に構成成分の性質、特に支持体への 溶解性を、第二に組成物に関する意図される用途を考慮に入れ、適切な生薬形態およびま たその調別方法を選択することができる。

[0185]

他の側面に基づき、本発明はまた、

i)少なくとも1つの区画の範囲を画定する容器であって、前記容器が閉鎖部材により閉鎖されている容器、および

ii)前記区画の内部に充填された組成物であって、前記請求項のいずれか一項に基づく組成物

を含む化粧品アセンブリに関する。

[0186]

容器は、いかなる適切な形態であってもよい。容器は特に、ボトル、チューブ、ジャー、ケース、箱、小袋またはカートンの形態であってよい。

[0187]

前記閉鎖部材は、着脱可能なストッパー、蓋、キャップ、切り取り式ストリップまたは カブセル、特に容器に取り付けられたボディとボディにつながったカパーキャップを含む タイプの形態であってよい。閉鎖部材はまた、容器を選択的に閉鎖する部材、特にポンプ 弁またはフラップ弁の形態であってよい。

[0188]

容器は、特にねじられたワイヤによって維持されているブラシ毛のアレンジを含むブラシの形態のアプリケータと組み合わされてよい。このようなねじられたブラシは、特に特け 時い5 4 887 622に記述されている。アプリケータはまた、特に成形により得られる、複数の塗布部材を含む櫛の形態であってもよい。このような梅は、例えば特許FR 2 796 529に記述されている。アプリケータは、例えば特許FR 2 722 380に記述されているように、細いプロックの形態であってよい。アプリケータは、フォームのブロックまたはエラストマーのブロック、フェルトまたはスパチュラの形態であってよい。アプリケータは、例えば、特許US 5 492 426に記述されているように、遊離している(例毛またはスポンジ)かまたは、開頭部材によりロッドボーンに確実に固定されていてよい。アプリケータは、例えば、特許FR 2 761 595に配対にない。

[0189]

製品は、直接または間接的に容器に含まれてよい。例経として、製品は、特に拭き取り 布またはバッドの形態の含複支持体に配置されて、かつ(個別にまたは複数で)箱または小 後に配置されてよい。製品を組み込んだこのような支持体は、例えば、特許出頭和0 01/03 538に記述されている。

[0190]

閉鎖部材は、ねじ留めにより容器と連結されてよい。別法として、閉鎖部材と容器との連結は、ねじ留め以外、特に差し込みピン構造、クリック留め、グリッピング、溶接、接合または磁気的引力により行われる。用語「クリック留め」は、具体的に中部分、特に閉鎖部材の弾性変形による、材料のピードまたはコードの交差を含むあらゆるシステムであって、ピードまたはコードの交差後に引き続いて前記部材が弾性的に拘束されない位置に戻るシステムを変味する。

[0191]

容器は、少なくとも部分的に熱可塑性の材料でできていてよい。挙げられる熱可塑性の 材料の例はポリプロピレンまたはポリエチレンを含れ。

[0192]

別法として、容器は非熟可塑性の材料、特にガラスまたは金属(または合金) でできていてよい。

[0193]

容器は、特にチューブまたはチューブ状ポトルの形態の場合、固い壁または変形可能な壁を有してよい。

[0194]

容器は、組成物の分配または分配を容易にするための手段を含んでよい。例証として、容器は、容器内部での陽圧に応じて組成物を流出させるような変形可能な壁を有してよく、の陽圧は、陽気の壁を弾性(または非弾性)的に絞ることによって生じる。別法ととして、特に製品がスティック形態の場合、製品はピストン構造により送り出されてよい。さらに、特にメークアップ製品(リップスティック、ファンデーション、など)のスティックの場合、容器は、構造、特にラック構造、ねじロッド構造、またはらせん演構造を含んでよく、かつ前記問口部の方向へスティックを動かすことができてよい。このような構造は、例えば特許FR 2 806 273または特許FR 2 775 566に記述されている。液体製品に関して、

このような構造は、例えば特許FR 2 727 609に記述されている。

容器は、組成物を含む少なくとも1つの収納部の範囲を画定する底面、特に底面につながり、かつ少なくとも部分的に前記底面をカバーすることができる蓋、を有するカートンからなってよい。このようなカートンは、例えば特許出額¥0 03/018423または特許FR 2 7 91 042に記述されている。

[0196]

容器は、容器開口部区域に配置された排流口を備えていてよい。このような排流口はア ブリケータおよびおそらくはそれが確実に固定されているロッドを拭うことを可能にする このような排流口は倒えば特許Ft 2 792 618に記述されている。

[0197]

組成物は、容器内部で(整温で)大気圧であるか、または、特に推進ガスを用いて加圧( エアロゾル)されていてよい。後者の場合、容器は(エアロゾルに使用されるタイプの)弁 を備えていてよい。

を備えていて

前述の特許または特許出願の内容は、参照として本特許出願に組み込まれている。

[発明を実施するための最良の形態]

[0100]

本発明は、以下の実施例により、より詳細に例証される。

【実施例1】

[0200]

ポリ(イソボルニルアクリレート/イソブチルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレート)ポリマーの調製

100gのイソドデカンを1リットルの反応器に導入し、次いで温度が、1時間をかけて、室温(25℃)から90℃になるように温度を上昇させる。

[0201]

次いで、120gのイソボルニルアクリレート、90gのイソプチルメタクリレート、110gのイソドテカンおよび1.8gの2.5-bis(2-エチルヘキサノイルベルオキシ)-2.5-ジメチルヘキサン(Akzo Nobel社のTrigonox(登録商標) 141)を、90℃で1時間かけて加える。

[0202]

混合物を90℃で1時間30分間維持する。

[0203]

次いで、90gの2-エチルヘキシルアクリレート、90gのイソドデカンおよび1.2gの2,5-bi 5(2-エチルヘキサノイルベルオキシ)-2,5-ジメチルヘキサンを上の混合物に、依然として90℃で30分組かけて導入する。

[0204]

混合物を90℃で3時間維持し、次いで冷却する。

[0205]

イソドデカン中に50%のポリマー活性物質を含む溶液が得られる。

50

[0206]

80℃のTgを有するポリ(イソボルニルアクリレート/イソブチルメタクリレート)第1プロック、-70℃のTgを有するポリ2-エチルヘキシルアクリレート第2プロックおよびイソボルニルアクリレート/イソブチルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレートランダムボリマーである中間プロックを含むポリマーが得られる。

【0207】 このポリマ

このポリマーは、重量平均分子量77,000、数平均分子量19,000、すなわち4.05の多分散 指数1を有する。

【実施例2】

[0208]

ポリ(イソボルニルアクリレート/イソボルニルメタクリレート/2-エチルヘキシルアク

10

20

リレート)ポリマーの週製

100gのイソドデカンを1リットルの反応器に導入し、次いで温度が、1時間をかけて、室温(25℃)か590℃になるように温度を上昇させる。

[0209]

次いで、105gのイソボルニルアクリレート、105gのイソボルニルメタクリレート、110g'のイソドデカンおよび1.8gの2,5-bis(2-エチルヘキサノイルベルオキシ)-2,5-ジメチルヘキサン(Akzo Nobel社のTrigonox(登録商標) 141)を、90でで1時間かけて加える。

[0210]

混合物を90℃で1時間30分間維持する。

【0211】 次いで、90gの2-エチルヘキシルアクリレート、90gのイソドデカンおよび1.2gの2,5-bi s(2-エチルヘキサノイルペルオキシ)-2,5-ジメチルヘキサンを上の混合物に、依然として 90℃で30分間かけて導入する。

[0212]

混合物を90℃で3時間維持し、次いで冷却する。

[0213]

イソドデカン中に50%のポリマー活性物質を含む溶液が得られる。

110℃のTgを有するポリ(イソボルニルアクリレート/イソボルニルメタクリレート)第1 ブロック、-70℃のTgを有するポリ2-エチルヘキシルアクリレート第2ブロックおよびイソ ボルニルアクリレート/イソボルニルメタクリレート/2-エチルヘキシルアクリレートラン ダムボリマーである中間ブロックを含むポリマーが得られる。

[0215]

このポリマーは、重量平均分子量103,900、数平均分子量21,300、すなわち4.89の多分散指数1を有する。

【実施例3】

. . . . . . .

[0216]

ポリ(イソポルニルアクリレート/イソプチルメタクリレート/イソプチルアクリレート) ポリマーの調製

100gのイソドデカンを1リットルの反応器に導入し、次いで温度が、1時間をかけて、室温(25℃)から90℃になるように温度を上昇させる。

[0217]

次いで、120gのイソボルニルアクリレート、90gのイソブチルメタクリレート、110gのイソドデカンおよび1.8gの2,5-bis(2-エチルヘキサノイルベルオキシ)-2,5-ジメチルヘキサン(Akzo Nobel社のTrigonox(登録商標) 141)を、90℃で1時間かけて加える。

[0218]

混合物を90℃で1時間30分間維持する。

[0219]

次いで、90gのイソブチルアクリレート、90gのイソドデカンおよび1.2gの2,5-bis(2-エ

30分間かけて導入する。			
[0220]			
混合物を90℃で3時間維持し、次いで冷却する。			
[0221]			
イソドデカン中に50%のポリマー活性物質を含む溶液が得ら	. h. 7		
	110.		
[0222]			
75℃のTgを有するポリ(イソボルニルアクリレート/イソブ			
ック、-20℃のTgを有するポリイソプチルアクリレート第2プ			
クリレート/イソプチルメタクリレート/イソプチルアクリレ	ートランダム	ポリマーである	10
中間プロックを含むポリマーが得られる。			
[0223]			
このポリマーは、重量平均分子量144,200、数平均分子量49	9,300、すなも	bち2.93の多分	
散指数1を有する。			
【実施例4】			
[0224]			
下の組成を有するリップスティックを調製した。			
イソドデカン中50重量%の実施例2のブロックポリマー		50g	
疎水処理ヒュームドシリカ(Degussa社のAerosil R 972)		5 g	
水添ポリイソプチレン(パールリーム油)		2.1g	20
オクチルドデカノール		0.9g	
フェニルシリコーン油(Dow Corning 556 C)		2.1g	
ポリピニルピロリドン/エイコセンコポリマー(ISP社のAnta	aron V220)	1.2g	
節料		- 3g	
イソドデカン	全休を10	10gとする量	
[0225]	£ # ~ 10	овс у Ф да	
オクチルドデカノール、シリコーン油、パールリーム油お。	とびポリビニ	ルピロリドン/	
エイコセンコポリマーを約60℃で加熱しながら混合する。この			
ールミルで混合物を3回粉砕することにより、顔料の粉砕顔料			
[0226]	1 LE LI 10 'E IF 4	x 7 % 6	30
次いで、粉砕顔料混合物、イソドデカンおよびブロックポリ	リマーを会選	782 1 VIII	30
でシリカを最後に導入する。次いで製剤を漏れを起こさない。			
[0227]	加热食品化等	A 9 8 8	
次いで、前述の測定プロトコールに基づき、得られたリップ	プラニ ノッカ	の可数な性を測	
定する。	/ / / / / / /	O III 49 11 E & 00	
[0228]			
リップスティックは、0%の移行を有する皮膜を形成する。			
「実施例5]			
[0229]			
	er eta da Mil.	- ME No - AT - 13 de	
実施例2のポリマーを同量の実施例1のポリマーで置き換えて	(、 美牌例46	- 類似の組成を	40
有する液状リップスティックを調製した。			
[0230]			
前述のプロトコールに基づき測定すると、得られたリップス	スティックは	、0%の移行を有	
する皮膜を形成する。			
【実施例 6】			
[0231]			
下の組成を有する液状リップスティックを調製した。			
イソドデカン中50重量%の実施例3のブロックポリマー		90.7g	
疎水処理ヒュームドシリカ(Degussa社のAerosil R 972)		5g	
水添ポリイソブチレン(パールリーム油)		2.1g	50

チルヘキサノイルペルオキシ)-2,5-ジメチルヘキサンを上の混合物に、依然として90℃で

オクチルドデカノール	0.9g
フェニルシリコーン油(Dow Corning 556 C)	2.1g
ポリピニルピロリドン/エイコセンコポリマー(ISP社のAntaron V220)	1.2g
顔料	3g
_	

[0232]

前述のプロトコールに基づき測定すると、得られたリップスティックは、4%の移行を有する皮膜を形成する。

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

CT/FR 03/02845

_			05/02045
A CLASS IPC 7	A61K7/025 A61K7/02 C08F26	5/06 A61K7/48	
According (	to International Patent Classification (IPC) or to both subonal classi	Scation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum d IPC 7	bournestation searched (classification system followed by classific A61K C08F	albo symbols)	
Documente	sion searched other than minimum documentation to the extent tha	t such documents are included in the	lekts searched
Electronic o	data bean consulted during the International search (name of data	base and, where practical, search terr	ns used)
EPO-In	aternal		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
X	DE 100 29 697 A (BASF A6) 20 December 2001 (2001-12-20)		1-13,19, 20, 22-24,53
Υ	paragraph '0016! - paragraph ' paragraph '0071! claims 1-13; example 6; tables		1-66
Y	EP 1 082 953 A (OREAL) 14 March 2001 (2001-03-14) paragraphs '0015!,'0016!,'0036 1-25; examples 2,3,8-12,18-20	; claims	1-66
	· ×	-/ <del>-</del>	
	ber documents are listed in the continuation of box C.	Patent transfy members are	listed in annex.
"A" docume contide "E" sarier of titing of "L" docume which i clation "O" docume other of	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is claid to establish the publication date of mother is or other special reason (as specified) and referring to an onal disclosure, use, exhibition or	The best document published after the or priviley date and not not will be added to the control of the control	is; the cleaned invention cannot be consistent to the document is taken alone is; the cleaned invention is an inventive step when the is or more other auch docut- obvious to e person skilled
Dete of the s	actual completion of the international courts	Date of mailing of the Internation	ad search report
	7 May 2004	01/06/2004	
Name and o	widing softres of the ISA European Patent (Titlor, P.B. 5518 Patentition 2 PA — 2200 HV Figure, Titl. (+31-27) 340-2016, Tx. 31 651 epo pt Fac (+31-7) 340-2016	Loiselet-Taisn	e, S
		<del></del>	

Form PCTA6A/210 (second sheet) (James 2004)



PCT/FR 03/02845

(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	101/11X 03/02043
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Punkwant to claim No.
x	WO 00/28948 A (PROCYER & GAMBLE; MIDHA SANJEEV ET AL) 25 May 2000 (2000-05-25)	1-4,6-8, 10, 33-40, 43-56, 64-66
	synthèse polymérique de l'exemple 3 claims 1-8; examples 11,13 page 4, line 4 -page 5, line 11 page 7, line 1 - line 4 page 8, line 16 - line 23	
x ·	US 6 153 206 A (BEDNAREK MILAN BOHUSLAY ET AL) 28 November 2000 (2000-11-28)	1,2,4, 6-8, 10-13, 19-28, 40-56, 64-66
	column 2, line 51 - line 62; claims 1-19; examples 1,2 column 2, line 1 - line 24 column 4, line 62 -column 5, line 65	סטיייט -
x	FR 2 296 402 A (OREAL) 30 July 1976 (1976-07-30) claims 1-15; examples 15,8,I; tables I-III	1,2,4, 40-44
X	FR 2 809 306 A (OREAL) 30 November 2001 (2001-11-30)	1,4~8, 10-13, 19-25, 40-44
	polymère obtenu dans l'exemple 2 example 4 claims 1-35	
x	WO 98/42298 A (AYON PROD INC) 1 October 1998 (1998-10-01)	2,10, 44-56, 64-66
	page 2, line 20 - line 34; claims 1-21; examples 2,3,5,7	
x	US 5 110 582 A (MEINDL HUBERT ET AL) 5 May 1992 (1992-05-05)	1,4,5,8, 10-26, 32-37, 40,43,44
	instructions 6-P column 2, line 50 - line 53; claim 1 column 3, line 14 - line 16 column 4, line 36	
Р,Х	FR 2 832 719 A (OREAL) 30 May 2003 (2003-05-30)	1-4,6,8, 10, 25-28,53
	copolymère de l'exemple 2 claims 1-50; example 4	1 25,00

ons PCTASA210 (continuation of second sheet) (Juneary 2004)

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 03/02845

	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
tgory .	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant possages	Relovant to claim No.		
	EP 1 192 930 A (OREAL) 3 April 2002 (2002-04-03) paragraph '0008! paragraph '0071! - paragraph '0076! claims 1-31; example 1	1-44,53		
	•			
		·		



PCT/FR 03/02845

cited	stent document I in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
DE	10029697	A	20-12-2001	DE	10029697 A1	20-12-2001	_
				AU	7410001 A	24-12-2001	
				MO.	0196432 A1	20-12-2001	
				EP	1297041 A1	02-04-2003	
				US	2004014872 A1	22-01-2004	
EP	1082953	A	14-03-2001	FR	2798061 A1	09-03-2001	
				EP	1082953 A1	14-03-2001	
				JP	2001089325 A	03-04-2001	
WO	0028948	A	25-05-2000	MO	0028948 A1	25-05-2000	
				AU	1316199 A	05-06-2000	
US	6153206	A	28-11-2000	NON	E		
FR	2296402	A	30-07-1976	LU	71577 A1	11-11-1976	
				BE	837121 A1	29-06-1976	
				CA	1062161 A1	11-09-1979	
				CH	610759 A5	15-05-1979	
				ÐE	2558928 A1	08-07-1976	
				FR	2296402 A1	30-07-1976	
				GB	1512280 A	24-05-1978	
				US	4030512 A	21-06-1977	
FR	2809306	A	30-11-2001	FR	2809306 A1	30-11-2001	
				ΑU	766061 B2	09-10-2003	
				AU BR	6245401 A 0106661 A	03-12-2001	
				CA	2377854 A1	02-04-2002	
				CN	1380828 T	29-11-2001 20-11-2002	
				EP	1283698 A1	19-02-2003	
				WO	0189470 A1	29-11-2001	
				HU	0302198 A2	28-10-2003	
				JP	2003534264 T	18-11-2003	
				RU	2223742 C2	20-02-2004	
				US	2002115780 A1	22-08-2002	
WO !	9842298	A	01-10-1998	AU	6548798 A	20-10-1998	
				CA	2284628 A1	01-10-1998	
				EP	1005322 A1	07-06-2000	
				JP	2001518929 T	16-10-2001	
				MO	9842298 A1	01-10-1998	
				US	6083516 A	04-07-2000	
				US	6267951 B1	31-07-2001	
					6303105 B1	16-10-2001	
US 5	5110582	A	05-05-1992	CA DE	1192135 A1 3271521 D1	20-08-1985	
				EP	0062002 A2	10-07-1986	
				JΡ	1635522 C	06-10-1982	
				ЭP	2061441 B	20-01-1992 20-12-1990	
				JP	57169413 A	19-10-1982	
				FR	2832719 A1	30-05-2003	
R 2	832719	Α	3005-2003				
FR 2	2832719	A	30052003	NO			
FR 2	2832719	A	30-05-2003		03046032 A2 2003124074 A1	05-06-2003 03-07-2003	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent tamby members

PCT/FR 03/02845

Patent document cited in search report	Publication date	Palent tamily member(s)	Publication date
EP 1192930 A	-L.	EP 1192930 A1 JP 2002145726 A US 2002061319 A1	03-04-200 22-05-200 23-05-200
		•	

oato PCTASA/210 (below turney annex) (January 2004

PLT/FR 03/02845

		FCI/FK US	02043
CIB 7	A61K7/025 A61K7/02 C08F265/	06 A61K7/48	
	ssification internationals des brevets (CIB) ou à la fols solon la classifi	ication nationale et la CIB	
	NES SUR LESQUILS LA RECHERCHE A PORTE		
CIB 7	tice minimate constitée (syntème de classification entré don symboles A61K CO8F	do dissement)	
	Bon consultée autre que la documentativa minimain dans la messare o		
	endos efectivorique consultée se cours de la recherche Internationale ; terna i	(nom de la bisse de donaires, et ai réalisei	ale, termes de recherche utilisé:
C. DOCUM	ENTS CONSIDERES CONNE PERTINENTS		
Catégorie *	ldentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no, dne revendications visées
x	DE 100 29 697 A (BASF AG) 20 décembre 2001 (2001-12-20)		1-13,19, 20, 22-24,53
4	alinéa '0016! - alinéa '0019! alinéa '0071! revendications 1-13; exemple 6; 1 1,2	tableaux	1-66
r	EP 1 082 953 A (OREAL) 14 mars 2001 (2001-03-14) alinéas '0015!,'0016!,'0036!; revendications 1-25; exemples 2,3,8-12,18-20		1-66
	. <u> </u>	<b>/-</b>	
X Voir	la suite du cadre C pour le fin de la liste des documents	Les documents de temilies de bre	vets soni indiqués en annexo
A' docume conside E' docume ou ape L' docume priorité autre c O' docume the ex P' docume positié	ried common particularement peritorial re tunchings, mais public ils date de of depti intermutional is cetto della più più ils da de de of depti intermutional is cetto della pior tri diose sor una remerdication de rocci della portici diose sor una remerdication de reci della portici diose della più della	In document titler into public aprile la date date de priorité et n'apportementaj la technique persionat, mais cité pour ce technique persionat, mais cité pour ce de consent pour la	reprondro la principa retettion inven libre revendende ne peut como implicant une actività natoria bostement inven libre remodiciale guard une actività inventive cu plusiciano notivo mblacaton étant évidente millo de brovets
	for its recherche internationale a été effectivement achevée 7 mai 2004	Date disapedation du présent rapport d	e recherche internationale
	ישמו בטטיו	01/06/2004	
	sse postate de l'administration chargée de la recherche internationale	Fortilpmain autorisé	

PCT/FR 03/02845

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie 4 Identification des documents cités, avec, le uns échéant, l'indication des possants partinents χ WO 00/28948 A (PROCTER & GAMBLE; MIDHA SANJEEV ET AL) 25 mai 2000 (2000-05-25) 1-4.6-8. 10, 33-40, 43-56, 64-66 synthèse polymérique de l'exemple 3 revendications 1-8; exemples 11,13 page 4, ligne 4 -page 5, ligne 11 page 7, ligne 1 - ligne 4 page 8, ligne 16 - ligne 23 χ US 6 153 206 A (BEONAREK MILAN BOHUSLAY 1,2,4, ET AL) 28 novembre 2000 (2000-11-28) 6-8, 10-13, 19-28, 40-56 64-66 colonne 2, ligne 51 - ligne 62; revendications 1-19; exemples 1,2 colonne 2, ligne 1 - ligne 24 colonne 4, ligne 62 -colonne 5, ligne 65 χ FR 2 296 402 A (OREAL) 1,2,4, 30 Juillet 1976 (1976-07-30) revendications 1-15; exemples 15,8,I; tableaux I-III χ FR 2 809 306 A (OREAL) 1,4-8, 30 novembre 2001 (2001-11-30) 10-13, 19-25, 40-44 polymère obtenu dans l'exemple 2 exemple 4 revendications 1-35 χ WO 98/42298 A (AVON PROO INC) 2,10, 44-56. 1 octobre 1998 (1998-10-01) 64-66 page 2, 11gne 20 - 11gne 34; revendications 1-21; exemples 2,3,5,7 χ US 5 110 582 A (MEINDL HUBERT ET AL) 1.4.5.8. 5 mai 1992 (1992-05-05) 10-26, 32-37, 40,43,44 instructions 6-P colonne 2, ligne 50 - ligne 53; revendication 1 colonne 3, ligne 14 - ligne 16 colonne 4, ligne 36

Formulain PCDEA210 trute de la decidene leufiel (Jamées 2004)

PCT/FR 03/02845

	(cub) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTIMENTS						
Categorie *	identification des documents cités, avec, le ces échéent, l'infliction des passages pertine	nts no. des revendications visé					
P,X	FR 2 832 719 A (OREAL) 30 mai 2003 (2003-05-30) copolymère de l'exemple 2 revendications 1-50; exemple 4	1-4,6,8, 10, 25-28,53					
A	EF 1 192 930 A (OREAL) 3 avr11 2002 (2002-04-03) al1n6a '00701! - al1n6a '0076! revendications I-31; exemple 1	1–44,53					
	* :						
		-					

EP 1192930

Α

03-04-2002 FR

2814673 A1

05-04-2002

PCI/FR 03/02845 Document brovet cité au rapport de recherche Date de publication Membro(s) de la lamille de brevel(s) Date de publication DE 10029697 20-12-2001 DE 10029697 A1 20-12-2001 7410001 A ΑU 24-12-2001 WO 0196432 A1 20-12-2001 EP 1297041 A1 02-04-2003 ūs 2004014872 A1 22-01-2004 FP 1082953 Α 14-03-2001 FR 2798061 A1 09-03-2001 ΕP 1082953 A1 14-03-2001 03-04-2001 2001089325 A JP. WO 0028948 A 25-05-2000 0028948 A1 WO 25-05-2000 ΑU 1316199 A 05-06-2000 US 6153206 Α 28-11-2000 AUCUN FR 2296402 A 30-07-1976 LU 71577 A1 11-11-1976 8E 837121 A1 29-06-1976 CA 1062161 A1 11-09-1979 15-05-1979 08-07-1976 CH 610759 A5 DE 2558928 A1 FR 2296402 A1 30-07-1976 6B 1512280 A 24-05-1978 US 4030512 A 21-06-1977 FR 2809306 30-11-2001 FR 2809306 A1 30-11-2001 AU AU BR 766061 B2 09-10-2003 6245401 A 03-12-2001 0106661 A 02-04-2002 CA 2377854 A1 CN 1380828 T 20-11-2002 ĒΡ 1283698 A1 19-02-2003 WO 0189470 A1 29-11-2001 HU 0302198 A2 2003534264 T 28-10-2003 18-11-2003 JP RU 2223742 C2 20-02-2004 2002115780 A1 US 22-08-2002 NO 9842298 01-10-1998 ΑU 6548798 A 20-10-1998 CA 2284628 A1 1005322 A1 01-10-1998 07-06-2000 JP 2001518929 T 16-10-2001 ŇO 9842298 A1 01-10-1998 US 6083516 A 04-07-2000 ÜŞ 6267951 B1 31-07-2001 us 6303105 B1 16-10-2001 US 5110582 05-05-1992 CA 20-08-1985 10-07-1986 1192135 A1 DE 3271521 D1 ΕP 0062002 A2 06-10-1982 ĴΡ 1635522 C 20-01-1992 ĴΡ 2061441 B 20-12-1990 JP 57169413 A 19-10-1982 FR 2832719 30-05-2003 FR 2832719 A1 30-05-2003 MO 03046032 A2 05-06-2003 03-07-2003 US 2003124074 A1

a elonemente missi de mumbros de faculites de breveta

PCT/FR 03/02845

a)	Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la tamille de brevet(s)	Date de publication
	EP 1192930	A	pomentu	EP JP US	1192930 A1 2002145726 A 2002061319 A1	03-04-2002 22-05-2002 23-05-2002
						•

(51) Int.Cl.

FΙ

テーマコード(参考)

(2006.01) A 6 1 Q 1/08 A 6 1 Q 19/00 (2006.01) A 6 1 K 7/48 CO8F 297/00

(2006.01) COSF 297/00

AP(GH,CH,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM),EP(AT, BE.BG.CH.CY.CZ.DE.DK.EE.ES.FI.FR.GB.GR.HU, IE.IT.LU.NC.NL.PT.RO.SE.SI.SK.TR).OA(BF.BJ.CF.CG.CI.CM.GA. CN.CO.CW.ML.MR.NE.SN.TD.TG).AE.AG.AL.AM.AT.AU.AZ.BA.BB.BG.BR.BY.BZ.CA.CH.CN.CO.CR.CU.CZ.DE.DK.DM.DZ. EC.EE.EG.ES.FI.GB.GD.GE.GH.GM.HR.HU.ID.IL.IN.IS.JP.KE.KG.KP.KR.KZ.LC.LK.LR.LS.LT.LU.LV.MA.MD.MG.MK.M N. HW. MX. HZ. NI. NO. NZ. OM. PG. PH. PL. PT. RO. RU. SC. SD. SE. SG. SK. SL. SY. TJ. TM. TN. TR. TT. TZ. UA. UG. US. UZ. VC. VN. YU ,ZA,ZM,ZW

(72)発明者 グザヴィエ・ブラン

フランス・F-75015・パリ・リュ・ドゥ・スタエル・24

(72)発明者 ベルトラン・リオン

フランス・F-95270・リュザルシュ・リュ・ムッシュー・ル・プランス・3

Fターム(参考) 4C083 AB172 AC022 AC092 AD022 AD071 AD072 AD091 AD092 AD151 AD152

AD171 AD611 BB01 BB21 BB36 BB41 BB42 BB43 BB44 BB45 RB46 BB47 BB48 CCO1 CCO2 CC11 CC12 CC13 CC14 CC19

CC28 CC31 CC32 CC36 DD11 DD21 DD22 DD23 DD27 DD28

DD30 DD31 DD38 DD47 EE07 EE11 EE12 EE17 FF01

4J026 HA11 HA19 HA20 HA23 HB10 HB11 HB19 HB20 HB23 HE04